(19) 世界知的所有権機関 国際事務局





(43) 国際公開日 2001 年8 月23 日 (23.08.2001) (10) 国際公開番号 PCT WO 01/60803

(72) 発明者;および

	2001年8月23日	(23.08.2001)	PCT	WO 01/60803 A1		
)	国際特許分類7: 403/06, 401/14, 401/12, 41	C07D 235/02, 17/06, 413/06, 405/06, 4		CO., LTD.) [JP/JP]; 〒103-8411 東京都中央区日本橋本 町二丁目3番11号 Tokyo (JP).		

(51) 国際特許分類". 403/06, 407/14, 407/12, 417/06, 413/06, 405/06, 471/04, 495/04, 498/04, 313/04, 487/04, 497/048, 213/38, 333/68, 235/14, 307/52, 209/14, 333/40, 211/58, 215/12, 295/12, 317/58, (0707 311/93, 317/58, 2325/2, 334/14, 255/58, 237/04, 235/14, 405/18, 31/4/49, 314/94, 314/94, 314/94, 314/18, 314/985, 315/19, 315/203, 314/37, 314/37, 314/485, 314/73, 135/37, 314/45, 31/34, 61P 35/00

(21) 国際出願番号: PCT/JP01/01036

(22) 国際出願日: 2001年2月14日(14.02.2001)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

(30) 優先権データ: 特願2000-36645 2000 年2 月15 日 (15.02.2000) JP 特願2000-261489 2000 年8 月30 日 (30.08.2000) JP

製薬株式会社 (YAMANOUCHI PHARMACEUTICAL

特職2000-261489 2000 年8 月30 日 (30.08.2000) JP UG, IN, U, SJ, SE, SJ, S

SUHISA, Akira) [P!/P]. 木野山功 (KINOYAMA, Isao) [P!/P]. 豊島 巻 (TOYOSHIMA, Akira) [P!/P]. 中原集人 (YAKAHARA, Takahiro) [P!/P]. 竹内雅博(TAKEUCHI, Masahiro) [P!/P]. 関田 稔 (OKADA, Minoru) [P!/P]. す305-8885 茨城県つく (近市御奉が 丘21 山之内製薬株式会社内 [baraki (IP).

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ): 松久 彰 (MAT-

(74) 代理人:長井省三,外(NAGAI, Shozo et al.); 〒174-8612 東京都板橋区蓮根三丁目17番1号 山之内製薬株 式会社 特許部内 Tokyo (JP).

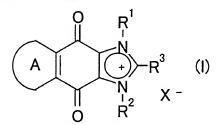
(81) 指定围 (医内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BP, BZ, CA, CH, CR, CH, CC, DE, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MR, MN, WM, MZ, MZ, NG, NZ, PL, FT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SI, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZA

(84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM,

/続葉有/

(54) Title: FUSED IMIDAZOLIUM DERIVATIVES

(54) 発明の名称:縮合イミダゾリウム誘導体



(87) Abstract: The invention relates to novel fused imidazolium derivatives useful as drugs, particularly in the treatment of cancers, and novel intermediates for the preparation of the derivatives. Novel imidazolium derivatives fused with aromatic carbo- or heterogoeles and characterized by being substituted at the 1- and/or 3-position with alkyl bearing -OR_m-SR_m or other substituent exhibit excellent antifumor activity and low toxicity, thus being useful as anticancer drugs having wide margins of safety.

11/60803 A

LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BE, BJ, CF, CG, のガイダンスノート」を参照。 CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 2文字コード及び他の略語については、定期発行される (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語

添付公開書類:

国際調査報告書

(57) 要約:

本祭明は、医薬、殊に癌の治療に有用な新規縮合イミダゾリウム誘 導体並びにその新規な製造中間体化合物に関する。

-ORa、-SRa等からなる群の置換基を有するアルキル基等で、 1位及び/又は3位が置換されたことを特徴とする新規なアリール環 若しくはヘテロアリール環と縮合したイミダゾリウム誘導体は、良好 な抗腫瘍活性を有するとともに、低毒性であり、安全域の広い抗癌 剤として有用である。

$$\begin{array}{c|cccc}
O & R^1 \\
\hline
N & \\
N & X^{-}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|cccc}
O & R^1 \\
\hline
N & X & \\
\hline
R^2 & X & -
\end{array}$$

明 網 書

縮合イミダゾリウム誘導体

技術分野

本発明は、医薬、殊に癌の治療に有用な新規縮合イミダゾリウム誘導体並びにその 新規な製造中間体化合物に関する。

背景技術

従来、抗腫瘍活性を有するアリール環又はヘテロアリール環と縮合したイミダゾリウム誘導体としては、下式の4,9-ジオキソナフト[2,3-d]イミダゾリウム化合物 (KP-1、KP-3等) が、Khim. Pharm. Zh., 32(6), 10-11 (1998)に開示されているのみである。

(式中、Et はエチル、Me はメチルをそれぞれ示す。以下同様。)

J. Med. Chem.,7(3), 362-364 (1964)には、 R^1 及び R^2 が共に低級アルキルであるか、一方が一低級アルキレンー(1以上の置換基を有していてもよいアリール)であり、他方が、 $-CH_3$ 、 $-(CH_2)_3$ CH $_3$ 、又は一フェニル基である化合物、又は、一方が一低級アルキレンー-CO-(1以上の置換基を有していてもよいアリール)であり、他方が、 $-(CH_2)_3$ CH $_3$ CH $_3$ CH $_4$ CH $_5$

更に、J. Org. Chem. USSR, 1, 1479-85 (1965)、特開平 3-258765 号公報及 び特開平 6-59371 号公報等に、後記本発明の一般式(I)において、 R^1 及び R^2 が共に低級アルキル基である 4, 9-ジオキソナフト[2, 3-d] イミダゾリウム誘導体が開示されている。しかし、これらの化合物の医薬用途については開示が無い。

イギリス特許第1314881号公報には除草剤として有用な1,4-ジヒドロー 1,4-ジオキソナフタレン誘導体が、日本特許特公昭54-25085号公報には 除草剤として有用なイソキノリン-5,8-ジオン誘導体の開示がそれぞれある。ま

た、いくつかの1, 4-ジヒドロ-1, 4-ジオキソナフタレン誘導体が、Zh. Org. Khim., 22(8), 1736-42 (1986)、J. Gen. Chem. USSR, 36, 649-652 (1966)、及び、試薬カタログ [Sigma Aldrich Library of Rare Chemicals Structure Index, with update(Aldrich Chemical Company, Inc.)等]にて公知である。しかし、これらの化合物の医薬用涂についてはいずれも開示が無い。

WO97/30022号公報、J. Med. Chem. 39,1447-1451 (1996)、及びJ. Med. Chem.,7(3), 362-364 (1964)には、アリール環と縮合したイミダゾール誘導体の開示がある。

発明の開示

良好な抗癌作用を有し、しかも低毒性である抗癌剤の創製が、今なお切望されている。

本発明者等は、副作用の少ない抗癌剤につき鋭意検討した結果、置換基を有するアルキル基等で1位及び/又は3位が置換されたことを特徴とする、新規なアリール環 又はヘテロアリール環と縮合したイミダゾリウム誘導体が良好な抗腫瘍活性を有する とともに低毒性であり、安全域の広い抗癌剤となりうることを見出した。また、これ らの製造中間体として有用な2-アシルアミノ-3-アミノ-1,4-キノン誘導体 及び縮合イミダゾール誘導体を見出し、更に、この製造中間体である2-アシルアミ ノ-3-アミノ-1,4-キノン誘導体自体も、低毒性で良好な抗腫瘍作用を有する ことを知見して、本発明を完成したものである。

即ち、本発明は、下記一般式(I)で示される縮合イミダゾリウム誘導体、並びに 当該縮合イミダゾリウム誘導体と製薬学的に許容される担体を含んでなる医薬組成物、 殊に抗療剤に関する。

(式中の記号は以下の意味を示す。

 R^{1} 及び R^{2} :同一又は異なって、一(B群から選択される1以上の置換基を有する低級アルキル)、一(B群から選択される1以上の置換基を有する低級アルケニル)、一(B群から選択される1以上の置換基を有する低級アルキニル)、一RinD、一低級アルキール、一低級アルケニル又は一低級アルキニル、但し、 R^{1} 及び R^{2} の少なくとも一方が、一(B群から選択される1以上の置換基を有する低級アルキル)、一(B群から選択される1以上の置換基を有する低級アルナル)、一(B群から選択される1以上の置換基を有する低級アルキール)、一(1以上の置換基を有するシクロアルキル)又は一(1以上の置換基を有していてもよい5乃至7目物和複素受)、

B群: -OR。、-SR。、-プロドラッグ化されたOH、-O-低級アルキレン-OR。、-O-低級アルキレン-O-低級アルキレン-OR。、-O-低級アルキレン-O-低級アルキレン-NR。R。、-O-低級アルキレン-NR。R。、-O-低級アルキレン-NR。R。、-O-低級アルキレン-NR。R。、-SO2R。、-SO2R。、-SO2R。、-SO2R。、-SO2R。、-SO2R。、-SO2R。、-SO2R。、-SO2R。、-SO2NR。R。、-NR。-CO2H、-NR。R。 -NR。-CONR。R。 -CO2H、-NR。R。 -NR。-CONR。R。 -CONR。R。 -CONR。R。 -CONR。R。 -CONR。R。 -CONR。R。 -CONR。R。 -CONR。R。 -CONR。R。 -CONR。 -CONR。 -COR。 -CONR。 -CONR。 -COR。 -CONR。 -COR。 -COR -COX -COR -COR

 R^a 、 R^b 及び R^c :同一又は異なって、-H、-低級アルキル、-低級アルキレン $-R^i$ nD、又は $-R^i$ nD、

RinD:-(1以上の置換基を有していてもよい5万至7員飽和複素類)、-(1以上の置換基を有していてもよいシクロアルキル)、-(1以上の置換基を有していてもよいシクロアルケニル)、-(1以上の置換基を有していてもよいアリール)又は-(1以上の置換基を有していてもよいヘテロアリール)、

 $R^3:-H$ 又は一(1以上の置換基を有していてもよい低級アルキル)、又は、 R^2 と R^3 が一体となって、O、SまたはN R^4 ($R^4:-H$ 又は一低級アルキル)で中断されていてもよい、炭素数2万至5の低級アルキレンを形成してもよく、

A環:1以上の置換基を有していてもよいアリール環又は1以上の置換基を有していてもよいヘテロアリール環、及び

 X^- :カウンターアニオン、但し、B群の置換基-COO $^-$ とイミダゾリウムカチオ

ンが分子内塩を形成するときは、X-は存在しない。

但し、R1及びR2が以下の組合せである化合物を除く。

(1) 一方が一低級アルキレンー(1以上の置換基を有していてもよいアリール)であり、他方が、一CH。、一(CH。)、CH。又は一フェニル、

(2) 一方が一低級アルキレン-CO-(1以上の置換基を有していてもよいアリール)であり、他方が、-(CH₂)₂CH(CH₃)₂又は-(CH₂)₃CH₃、又は、

(3) R¹及びR²が共にーベンジル、- (CH₂) $_2$ OC $_2$ H $_5$ 又は- (CH $_2$) $_2$ O - COCH $_3$ 。以下同様。)

また、本発明は、上記一般式 (I) の製造中間体であり、かつ、それ自体も良好な 抗癌作用を有する下記一般式 (II) で示される2-アシルアミノ-3-アミノ-1, 4 -キノン誘導体又はその塩、並びに当該化合物又はその塩と製薬学的に許容される担 体を含んでなる医薬組成物、殊に抗癌剤に関する。

$$\begin{array}{c|c}
 & H \\
 & N - R^1 \\
 & N - R^2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & (II) \\
 & O \\$$

(式中の記号は以下の意味を示す。

 R^1 及び R^2 : 同一又は異なって、- (B群から選択される1以上の置換基を有する低級アルキル)、- (B群から選択される1以上の置換基を有する低級アルケニル)、- (B群から選択される1以上の置換基を有する低級アルキニル)、- RinD、- 低級アルキル、- 低級アルケニル又は- 低級アルキニル、但し、 R^1 及び R^2 の少なくとも一方が、- (B群から選択される1以上の置換基を有する低級アルキル)、- (B群から選択される1以上の置換基を有する低級アルケニル)、- (B群から選択される1以上の置換基を有する低級アルキール)、- (B群から選択される1以上の置換基を有するが要別です。

B群: - O R a、 - S R a、 - プロドラッグ化されたO H、 - O - 低級アルキレンー O R a、 - O - 低級アルキレン - O - 低級アルキレン - O R a、 - O - 低級アルキレン - N R a R b、 - O - 低級アルキレン - N R a R b、 - O - 低級アルキレン - N R a R b、 - O - 低級アルキレン - N R a R b、 - O - 低級アルキレン - N R a R b、 - O - 低級ア

ルキレンーNR \circ 低級アルキレンーNR \circ R \circ NR \circ COO-NR \circ R \circ NR \circ SOR \circ NR \circ SO2R \circ NR \circ NR \circ NR \circ SO2R \circ NR \circ NR \circ SO2R \circ SO2R

R \circ 、R \circ 及びR \circ : 同一又は異なって、- H、- 低級アルキル、- 低級アルキレン- R \circ n D、又は- R \circ n D、

RinD:-(1以上の置換基を有していてもよい5万至7員飽和複素環)、-(1 以上の置換基を有していてもよいシクロアルキル)、-(1以上の置換基を有していてもよいシクロアルケニル)、-(1以上の置換基を有していてもよいアリール)又は-(1以上の置換基を有していてもよいへテロアリール)、

 $R^3:-H$ 又はー(1以上の置換基を有していてもよい低級アルキル)、又は、 R^2 と R^3 が一体となって、O、Sまたは NR^4 ($R^4:-H$ 又は一低級アルキル)で中断されていてもよい、炭素数 2 乃至 5 の低級アルキレンを形成してもよく、及び、

A環:1以上の置換基を有していてもよいアリール環又は1以上の置換基を有していてもよいヘテロアリール環。

但し、下表の化合物は除く。

PCT/JP01/01036

表 2

$$\begin{array}{c|c} R & & H \\ & & N \\ & & N \\ & & R^2 \end{array} (II-E)$$

Comp	X	R	-R1	-R ²	-R ³
E-1	CH	H	-Me	-CH ₂ -(3,4-Cl-Ph)	-Me
E-2	CH	H	-CH(Me) ₂	-CH ₂ -(3,4-Cl-Ph)	-Me
E-3	CH	H	-CH ₂ -Ph	-(4-MeO-Ph)	-Me
E-4	CH	H	-CH ₂ -Ph	-(3-Br-Ph)	-Me
E-5	CH	H	-CH ₂ -Ph	-CH ₂ -(4-F-Ph)	-Me
E-6	CH	H	-(CH ₂) ₂ -Ph	-CH ₂ -(4-F-Ph)	-Me
E-7	CH	H	-(CH ₂) ₂ -OH	-Me	-Me
E-8	CH	H	-(CH ₂) ₂ -OH	-CH ₂ -Ph	-Me
E-9	CH	H	-(CH ₂) ₂ -OH	-(4-MeO-Ph)	-Me
E-10	CH	H	-(CH ₂) ₂ -OH	-(4-MeCO-Ph)	-Me
E-11	CH	H	-(CH ₂) ₂ -OH	-(3-Br-Ph)	-Me
E-12	CH	H	-(CH ₂) ₂ -Cl	-CH ₂ CO ₂ Et	-Me
E-13	CH	H	-CH(Me)-CO ₂ H	-Me	-Me
E-14	CH	H	-CH(Me)-CONHMe	-Me	-Me
E-15	CH	H	-CH(Me)-CONHMe	-CH(Me) ₂	-Me
E-16	CH	H	-CH(Me)-CONHMe	$\neg \Box$	-Me
E-17	CH	H	-CH(Me)-CONHMe	-Me	-(CH ₂) ₂ Me
E-18	CH	H	-CH(Me)-CONHMe	-Me	-CH(Me) ₂
E-19	CH	H	-CH(Me)-	-Me	-Me
			CONHOMe		
E-20	N	H	-CH(Me)-CONHMe	-Me	-Me
E-21	N	Me	-CH(Me)-CONHMe	-Me	-Me
E-22	CH	H	Me Me	-Me	-Me
			NH Me Me		

(表中、Comp は化合物番号を、Me はメチル基を、Et はエチル基を、Ph はフェニル基を、また、置換フェニル基の場合は Ph の前に置換位置とともに置換基を示し、例えば、3.4-Cl-Ph は3, 4-ジクロロフェニルを示す。) 以下同様。)

前記、表2に示された化合物は、除草剤に関するイギリス特許第 1314891 号公報及 び日本特許特公昭 54-25085 号公報、合成法に関する文献 Zh. Org. Khim., 22(8).

1736-42 (1986)及び J. Gen. Chem. USSR, 36, 649-652 (1966)、並びに、試薬カタログ[Sigma Aldrich Library of Rare Chemicals Structure Index, with update(Aldrich Chemical Company, Inc.)等にて公知である。

更に、本発明は、上記一般式(II)の新規な製造中間体である、下記一般式(III)で示される総合イミダゾール誘導体又はその塩に関する。

(式中の記号は以下の意味を示す。

 R^a 、 R^b 及び R_c : 同一又は異なって、-H、-低級アルキル、-低級アルキレン - RinD、又は<math>-RinD、

RinD: - (1以上の置換基を有していてもよい5乃至7員飽和複素票)、- (1 以上の置換基を有していてもよいシクロアルキル)、- (1以上の置換基を有してい

てもよいシクロアルケニル)、- (1以上の置換基を有していてもよいアリール)又は- (1以上の置換基を有していてもよいヘテロアリール)、

R3:-H又は-(1以上の置換基を有していてもよい低級アルキル)、

A票:1以上の置換基を有していてもよいアリール環又は1以上の置換基を有していてもよいヘテロアリール環。以下同様。)

一般式(I)、(II) 及び(III)の化合物をさらに説明する。

本明細書中、「低級」なる語は、炭素数 $1 \sim 6$ 個の直鎖状又は分枝状の炭化水素鎖を意味する。「低級アルキル」としては、好ましくは炭素数 1 万至 4 個のアルキル基であり、特に好ましくはメチル、エチル、n 一プロピル、イソプロピル、n ーブチル及びイソプチル基である。「低級アルケニル」としては、好ましくは、ピニル、アリル、1 ープロペニル、イソプロペニル、1 ープテニル、2 ープテニル、3 ープテニル基である。「低級アルキニル」としては、好ましくは、エチニル、1 ープロピニル、2 ープロピニル、1 ープチニル、1 ープナール、1 ープチニル、1 ープチニル、1 ープチニル、1 ープチニル、1 ープチニル、1 ープチェール、1 ープチェール、1 ープチェール、1 ープチェール、1 ープチェール、1 ープチェール、1 ープチェーン及び 1 ージメチルトリメチレン及び 1 ージメチルトリメチレン基である。

「アリール」としては、芳香族炭化水素環基を意味し、炭素数6乃至14個のアリール基が好ましく、好ましくはフェニル、ナフチル、フルオレニル基である。また、A環における「アリール環」としては、前記アリール基を形成する環であり、好ましくは、ペンゼン及びナフタレン環である。

「ヘテロアリール」としては、N, S, Oから選択されるヘテロ原子を1万至4個 含有する5万至6員単環ヘテロアリール基、並びにこれらがベンゼン環若しくは5万 至6員単環ヘテロアリールと縮合した2環式ヘテロアリール基であり、部分的に飽和されていてもよい。また、N原子を含む場合は、Nーオキシドを形成していてもよい。ここに、5万至6員単環ヘテロアリールとしては、フリル、チエニル、ピロリル、イミダゾリル、ビラゾリル、チアゾリル、イソチアゾリル、オキサゾリル、イソオキサゾリル、オキサジアゾリル、チアジアゾリル、トリアゾリル、テトラゾリル、ピリジル、ピリミジニル、ピリダジニル、ピラジニル、トリアジニル基が好ましく、2環式ヘテロアリールとしては、ベンゾフラニル、ベンゾチエニル、ベンゾチアジアゾリル、ベンゾチアジアゾリル、ベンゾチアジリル、ベンゾオキサジアゾリル、ベンゾイミダゾ

リル、インドリル、イソインドリル、インダゾリル、キノリル、イソキノリル、シンノリニル、キナゾリニル、キノキサリニル、ベンゾジオキソリル、インドリジニル、イミダゾビリジル基が好ましい。部分飽和ヘテロアリールとしては、1,2,3,4 ーテトラヒドロキノリル基等が挙げられる。更に好ましくは、フリル、チエニル、イミダゾリル、ビリジル、ビラジニル、ビリミジニル、ビリダジニル、インドリル、ベンゾイミダゾリル、ベンゾジオキソニル及びキノリル基であり、特に好ましくは、ビリジル、ビラジニル及びピリミジニルである。

A環におけるヘテロアリール環としては、上記ヘテロアリール基を形成する環であり、好ましくは5万至6員単環ヘテロアリール環であり、更に好ましくは、チオフェン、フラン、ピロール、イミダゾール、オキサゾール、チアゾール、ピリジン、ピラジン及びピリミジン環である。

「シクロアルキル」としては、好ましくは炭素数3~10個のシクロアルキル基であり、特に好ましくはシクロプロピル、シクロペンチル、シクロヘキシルおよびアダマンチル基である。「シクロアルケニル」としては、好ましくは炭素数3~8個のシクロアルケニル基であり、特に好ましくはシクロペンテニル及びシクロヘキセニル基である。

「カウンターアニオン」としては、イミダゾリウムカチオンのカウンターアニオンとして製薬学的に許容されるアニオンであれば、特に制限はなく、好ましくは、ハロゲンイオン、有機スルホン酸イオン (例えば、メタンスルホン酸イオン、エタンスルホン酸イオン、ペンゼンスルホン酸イオン、トルエンスルホン酸イオン等)、酢酸イオン、トリフルオロ酢酸イオン、炭酸イオン、硫酸イオン等の、1 価若しくは2 価のアニオンが挙げられ、特に好ましくはハロゲンイオンである。

「ハロゲン」としては、F, C1, Br及びI原子が挙げられ、「ハロゲンイオン」としては、これらのイオンである。「ハロゲノ低級アルキル」としては、前記ハロゲンが1以上置換した前記低級アルキルであり、好ましくは $-CF_3$ である。

「5乃至7員飽和複素環」は、N, S, Oから選択されるヘテロ原子を1乃至4個 含有する5乃至7員単環飽和複素環若しくはその架橋環である。好ましくは、テトラ ヒドロピラニル、テトラヒドロフラニル、ピロリジニル、ピペラジニル、アゼパニル、 ジアゼパニル、キヌクリジニル、ピペリジル及びモルホリニル基である。

「ープロドラッグ化されたOH」とは、生体内で親化合物(元のヒドロキシ化合物)

- (1以上の置換基を有していてもよい5乃至7員飽和複素環)、- (1以上の置換基を有していてもよいシクロアルキル)、- (1以上の置換基を有するシクロアルキル)、- (1以上の置換基を有していてもよいシクロアルケニル)、- (1以上の置換基を有していてもよいアリール)又は- (1以上の置換基を有していてもよいへテロアリール)における置換基としては、特に制限は無いが、好ましくは下配C群から選択される1~4個の置換基である。

C群: 一低級アルキル、一ハロゲン、一ハロゲノ低級アルキル、一〇R。、一〇一低級アルキレン一〇R。、一SR。、一NR。R b、一N〇2、一CN、一CO $_2$ R°、一C〇一NR $_3$ R b、一COR $_4$ 、一NR $_5$ 一〇〇NR $_6$ R b、一任級アルキレンーNR $_6$ R b、一下リール、一低級アルキレン一アリール及び一〇С〇一R $_6$ (式中、R $_6$ 及びR $_6$ Bは前配と同様の意味を示す)。

A環における「1以上の置換基を有していてもよいアリール環」又は「1以上の置換基を有していてもよいヘテロアリール環」における置換基としては、好ましくは、前記C群の基が挙げられ、更に好ましい基も前記と同様である。特に好ましくは-NO2である。

 R^{s} の「1以上の置換基を有していてもよい低級アルキル」における置換基としては、 特に制限は無いが、好ましくは前記B群の置換基であり、更に好ましくは、-ハロゲン、-OR s 、-SR s 、-NR s R b 、-NO $_{s}$ 及び-CNである。

なお、前配B群並びにC群において、R*、Rb及びR°を用いて示した基としては、 R*、Rb及びR°が一H又は一低級アルキルである基がより好ましい。

「R²とR³が一体となって、O、SまたはNR⁴(R⁴: -H又は一低級アルキル)で中断されていてもよい、炭素数2乃至5の低級アルキレンを形成し」とは、R²とR³が形成するO、SまたはNR⁴で中断されていてもよい低級アルキレン鎖(好ましくは、(CH₂)₄、-(CH₂)₂OCH₂-及び-(CH₂)₂N(Me)CH₂-)と、その両端のN及びC原子が一体となってイミダゾール環と縮合する5乃至8員ヘテロ環を形成することを意味する。本発明化合物(I)又は(II)において、好ましい化合物は、

- (1) R¹及びR²の少なくとも一方が、一(B群から選択される1以上の置換基を有する低級アルキル)、一(B群から選択される1以上の置換基を有する低級アルキール)、一(B群から選択される1以上の置換基を有する低級アルキール)、一(C群から選択される1以上の置換基を有するの低級アルキール)、一(C群から選択される1以上の置換基を有するシクロアルキル)又は一(C群から選択される1以上の置換基を有していてもよい5乃至7員飽和複素環)、一(C群から選択される1以上の置換基を有していてもよいシクロアルキル)、一(C群から選択される1以上の置換基を有していてもよいシクロアルキル)、一(C群から選択される1以上の置換基を有していてもよいシクロアルケール)、一(C群から選択される1以上の置換基を有していてもよいアリール)又は一(C群から選択される1以上の置換基を有していてもよいアリール)、スは、R²とR³が一体となって、O、SまたはNR⁴で(R⁴:一H又は一低級アルキル)中断されていてもよい、炭素数2乃至5の低級アルキレンを形成してもよく;A環が、C群から選択される1以上の置換基を有していてもよいアリール環ではC群から選択される1以上の置換基を有していてもよいアリール環ではC群から選択される1以上の置換基を有していてもよいアリール環ではC群から選択される1以上の置換基を有していてもよいアリール環である化合物、
- (2) R¹及びR²の少なくとも一方が、B群から選択される1以上の置換基を有する 低級アルキルである化合物。
- (3) R¹及びR²の両方が、同一又は異なって、B群から選択される1以上の置換基

を有する低級アルキルである化合物、

- (4) R¹及びR²の少なくとも一方が、一〇R ª、一NR ª R b、一NRª ー C O R b、 一〇一低級アルキレン一〇R ª、一〇一低級アルキレン一〇一低級アルキレン一〇R ª、 一SR ª、一CONR ª R b、一CN、一(C群から選択される1以上の置換基を有していてもよいシクロアルキル)、一(C群から選択される1以上の置換基を有していてもよい5乃至7員飽和複素環)、一(C群から選択される1以上の置換基を有していてもよいアリール)及び一(C群から選択される1以上の置換基を有していてもよいアリール)及び一(C群から選択される1以上の置換基を有していてもよいヘテロアリール)からなる群から選択される1以上の置換基を有する低級アルキルである化合物。
- (6) R¹及びR²の少なくとも一方が、C群から選択される1以上の置換基を有していてもよい、(フリル、チエニル、イミダゾリル、ピリジル、ピラジニル、ピリミジニル、ピリダジニル、インドリル、ベンゾイミダゾリル、ベンゾジオキソニル及びキノリル某)から選択されるヘテロアリール基で置換された低級アルキルである化合物、
- (7) R¹及びR²の一方が一〇一低級アルキルで置換された低級アルキルであり、他方が、一〇一低級アルキレン一〇一低級アルキル、一〇一低級アルキレン一〇一低級アルキレン一〇一低級アルキル、一〇一世級アルキル、一〇一世級アルキル、一〇一世級アルキルである1以上の置換基を有していてもよいアリール)及び一〇一低級アルキルからなる群から選択される1つの置換基を有する低級アルキルである化合物。
- (8) R¹及びR²の少なくとも一方が、一(C群から選択される1以上の置換基を有していてもよい、ピリジル、ピラジニル及びピリミジニル基から選択されるヘテロアリール)、一〇一低級アルキレン一〇一低級アルキル及び一〇一低級アルキルからなる群から選択される1つの置換基を有する低級アルキルである化合物、

- (9) R³がメチル基である化合物、
- (10) A環がC群から選択される1以上の置換基を有していてもよいベンゼン環又はC群から選択される1以上の置換基を有していてもよい、チオフェン、フラン、ピロール、イミダゾール、オキサゾール、チアゾール、ピリジン、ピラジン、ピリダジン及びピリミジン環から選択されるヘテロアリール環である化合物、
- (11) A環が-NO。で置換されていてもよいベンゼン環である化合物、又は、
- (12) X-がハロゲンイオンである化合物である。

また、本発明化合物(I)の別の好ましい化合物は、R1及びR2が、同一又は異な って、- (B) 群から選択される1以上の置換基を有する低級アルキル)、- (B) 群から選択される1以上の置換基を有する低級アルケニル)、- (B) 群から選択さ れる1以上の置換基を有する低級アルキニル)、- (C 群から選択される1以上の 置換基を有していてもよいシクロアルキル)、− (C' 群から選択される1以上の置 機基を有していてもよい、5万至6昌単環へテロアリール)、- (C) 群から選択され る1以上の階換基を有していてもよいアリール)、- (C) 群から選択される1以上 の置換基を有していてもよい、5万至7員飽和複素環)、一低級アルキレンー(C' 群から選択される1以上の置換基を有していてもよいアリール)、一低級アルキレン -CO-(C'群から選択される1以上の置換基を有していてもよいアリール)、-低級アルキル、-低級アルケニル又は-低級アルキニル、但し、R1及びR2の少なく とも一方が、- (B) 群から選択される1以上の置換基を有する低級アルキル)、-(B) 群から選択される1以上の置換基を有する低級アルケニル)又は- (B) 群か ら選択される1以上の置換基を有する低級アルキニル)であり;B'群が、-OR a、 -SRa、-プロドラッグ化されたOH、-O-低級アルキレン-RinD、-SOR a, -SO2Ra, -SO2NRaRb, NRa-SO2Rb, -CO2H, -NRaRb, -NR - 低級アルキレン-RinD、-N(-低級アルキレン-RinD),、-NR。 -低級アルキレン-NRaRb、-N(低級アルキレン-NRaRb)2、-(C'群か ら選択される1以上の置換基を有していてもよい5乃至7員飽和複素環)、~ (C' 群から選択される1以上の置換基を有していてもよい5万至6員単環へテロアリー ル)、-シクロアルキル、-S-低級アルキレン-RinD、-NO。、-CN、-C O₂R^a、-CONR^aR^b、-NR^a-COR^b、-OCOR^a、-CO-低級アルキル

及び一CO (C 、群から選択される 1 以上の置換基を有していてもよい 5 乃至 6 員 単環へテロアリール)であり;R 。 R 。

本発明化合物(I)中、特に好ましい化合物は、1-[(6-クロロ-3-ピリジル)メチル]-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4,9-ジオキソ-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、1.2-ジメチル-4.9-ジオキソ-3-[(2-テトラヒドロフラニル)メチル]-4.9-ジヒド ロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、1,3-ビス(2-メトキシエチル)-2-メチル-4,9-ジオキソ-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、3-(2-メトキシエチ ル)-2-メチル-4.9-ジオキソ-1-(2-ピラジニルメチル)-4.9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イ ミダゾール-3-イウム、1-[3-(1H-4-イミダゾリル)プロピル[-3-(2-メトキシエチル)-2-メ チル-4,9-ジオキソ-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、3-(2-メトキ シエチル)-2-メチル-1-[(5-メチル-2-ピラジニル)メチル]-4,9-ジオキソ-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、2-メチル-4,9-ジオキソ-1,3-ビス(2-ピラジニ ルメチル)-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、1-[2-(2-メトキシエ トキシ)エチル1-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4.9-ジオキソ-4.9-ジヒドロ-1H-ナフト [2,3-d]イミダゾール-3-イウム、1-{2-[2-(2-メトキシエトキシ)エトキシ]エチル}-3-(2-メ トキシエチル)-2-メチル-4,9-ジオキソ-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、1-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4.9-ジオキソ-3-(3-ピリジルメチル)-4.9-ジヒド ロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4,9-ジオ キソ-1-(2-ピリジルメチル)-4.9-ジヒドロ-1H-ナフト[2.3-d]イミダゾール-3-イウム、3-

(2-メトキシエチル)-2-メチル-4,9-ジオキソ-1-(4-ピリジルメチル)-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、1-[(2-クロロ-3-ピリジル)メチル]-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4,9-ジオキソ-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-8-イウム、1-[(2-ヒドロキシ-4-ピリジル)メチル]-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4,9-ジオキソ-4,9-ジとドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、3-(2-メトキシエチル)-1-[(6-メトキシ-3-ピリジル)メチル]-2-メチル-4,9-ジオキソ-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、1-(2-クロロ-4-ピリジル)メチル]-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4,9-ジオキソ-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、1-(4-フルオロベンジル)-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4,9-ジオキソ-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、1-(4-フルオロベンジル)-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-5-メチル-5-ニトロ-4,9-ジオキソ-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、1,8-ピス(2-メトキシエチル)-2-メチル-5-ニトロ-4,9-ジオキソ-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、1,8-ピス(2-メトキシエチル)-2-メチル-5-ニトロ-4,9-ジオキソ-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウムを10-1はこれらの互変異性体と、ハロゲンイオンとの塩である。

本発明の化合物 (I) は、カチオンの非局在化による下式で示される互変異性体を 有しており、本発明にはこれらの異性体の分離したもの、あるいは混合物が包含される。よって、本明細書中、1H-イミダゾール-3-イウム誘導体として表記された化合物 は、互変異性体である 3H-イミダゾール-1-イウム誘導体、並びに両異性体の混合物を 包含する。なお、化合物 (I) が置換基- COO^- を有し、イミダゾリウムカチオンと 分子内塩を形成するときは、 X^- は存在しない。

本発明化合物(I) は前記カウンターアニオンとの塩以外に置換基の種類によって は塩を形成する場合があり、本発明にはこれらの塩も包含される。また、本発明化合 物(II) 又は(III) も、置換基の種類によっては塩を形成する場合があり、本発明に はこれらの塩も包含される。ここに、塩としては製薬学的に許容される塩であれば、 特に制限はないが、酸付加塩としては、具体的には塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、

硫酸、硝酸、リン酸等の無機酸、ギ酸、酢酸、プロピオン酸、シュウ酸、マロン酸、 コハク酸、フマル酸、マレイン酸、乳酸、リンゴ酸、酒石酸、クエン酸、メタンスル ホン酸、エタンスルホン酸、アスパラギン酸、グルタミン酸等の有機酸との酸付加塩 等が挙げられ、塩基との塩としては、ナトリウム、カリウム、マグネシウム、カルシウ ム、アルミニウム等の金属を含む無機塩基、あるいはメチルアミン、エチルアミン、エタ ノールアミン、リジン、オルニチン等の有機塩基との塩やアンモニウム塩等が挙げられる。

本発明化合物 (I)、 (II) 又は (III) は置換基の種類によっては, 幾何異性体や 互変異性体が存在する場合があるが, 本発明にはこれらの異性体の分離したもの, あるいは混合物が包含される。更に本発明化合物は, 不斉炭素原子を有する場合があり, 不斉炭素原子に基づく異性体が存在しうる。本発明はこれら光学異性体の混合物や単離されたものを包含する。また、本発明化合物は, 置換基の種類によっては, Nーオキシドを形成する場合もあり、これらのNーオキシド体も本発明に包含される。更に 本発明は本発明化合物 (I)、 (II) 又は (III) の各種の水和物や溶媒和物及び結晶 多形の物質をも包含する。

(製造法)

本発明化合物 (I)、(II) 及び (III) は文献記載の方法、例えば、J. Org. Che m. USSR, 1, 1479-85 (1965)、J. Med. Chem., 7(3), 362-364 (1964)や特開平3-258765号公報等に記載された方法と同様の方法を用いて、あるいは当業者に公知の方法を適用して容易に製造することができる。

なお、官能基の種類によっては、当該官能基を原料ないし中間体の段階で適当な保 護基、すなわち容易に当該官能基に転化可能な基に置き換えておくことが製造技術上 効果的な場合がある。しかるのち、必要に応じて保護基を除去し、所望の化合物を得 ることができる。このような官能基としては例えばアミノ基、水酸基、カルボキシル 基等を挙げることができ、それらの保護基としては例えばグリーン(Greene) 及びウッツ(Wuts)著、「Protective Groups in Organic Synthesis」、第2版 に記載の保護基を挙げることができ、これらを反応条件に応じて適宜用いればよい。 以下に代表的な製造方法を説明する。

(式中、 R'は水素、メトキシ、又はハロゲン基、 H-Xはアニオンを形成する酸 (好ましくは、フッ化水素、塩化水素、 奥化水素、ヨウ化水素、メタンスルホン酸、 エタンスルホン酸等) を意味する。以下同様。)

第1 製法

本発明化合物 (II) は、常法により、化合物 (IV) にアミン類(V)を反応させることにより製造できる。反応は、例えば、Chem. Pharm. Bull., 44(6), 1181-1187 (1996) 、
Syn. Comm., 27(12), 2143-2157 (1997)、Tetrahedron. Lett., 39(42), 7677-7678 (1998)等に記載の方法を適用して製造することができ、適当な不活性溶媒 (例えばペンゼン等) 中、反応対応量の化合物 (IV) 及び (V) 又はいずれか一方を過剰量用い、必要に応じ、酸補足剤として適当な無機塩基 (炭酸カリウム等) 又は有機塩基 (トリエチルアミン等)を使用して、常温乃至加温下にて行うのが有利である。
第2 製法

本発明化合物(I)は、常法により、本発明化合物(II)を環化及び四級塩化することにより製造できる。反応は、例えば、J. Org. Chem. USSR, 1, 1479-85 (1965)記載の方法を適用して行うことができ、適当な不活性溶媒(例えばアルコール系溶媒)中、

反応対応量又は過剰量の酸を用い、常温乃至加温下にて行うのが有利である。 第3 製法

(式中、R⁴及びR^eは、R¹及びR²に定義された任意の基を示す。以下同様。)

本発明化合物 (I) を常法により加水分解することにより、2種の本発明化合物 (IIa) 及び (IIb) を得ることができる。得られた化合物を、更に周知の基の修飾反応 に付して所望の本発明化合物 (I) の製造中間体とすることもできる。

加水分解反応は、例えば、J. Med. Chem., 7(3), 362-364 (1964)等に記載の方法を 適用でき、水及び適当な不活性溶媒(例えばエタノール等)中、反応対応量又は過剰 量の塩基を用い、常温乃至加温下にて行うのが有利である。ここに、塩基としては、 水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウ ム等が挙げられる。

第4製法

本発明化合物 (III) は J. Med. Chem.,39(7), 1447-1451 (1996)等に記載された方 法に沿って、化合物 (VI) を水酸化ナトリウム等の塩基の存在下で環化反応に付すこ とより製造できる。

第5數法

本発明化合物 (I) は、本発明化合物 (III) にハロゲン化物 (VII) を反応させ四級 塩とすることにより製造できる。反応は、例えば、J. Med. Chem.,7(3), 362-364 (1964) 記載の方法を適用して行うことができ、好ましくは、適当な不活性溶媒 (例えばアルコール系溶媒) 中、反応対応量の化合物 (III) 及び (VII) 又はいずれか一方を過剰量用い、常温乃至加温下、好ましくは溶媒の還流温度下にて行うことができる。

その他の製造法

本発明化合物は上記製法の他、種々の公知の置換基の修飾反応により製造する事も 出来る。例えば、スルホニル結合を含む置換基を有する化合物は、スルフィド結合又 はスルフィニル結合を有する化合物より、常法の酸化反応により製造する事が出来る、

また、ピリジル基等のN原子を含有するヘテロアリールを置換基として有する化合物 のN·オキシド誘導体は、常法の酸化反応により製造する事ができる。カルボン酸を含む置換基を有する化合物は、エステル又はアミド結合を有する化合物より、常法の加水分解反応により製造する事が出来る。アミノアルキル基を含む置換基を有する化合物は、ハロゲン置換アルキル結合を有する化合物より、常法のアミノ化反応により製造する事が出来る。本発明化合物 (II) 及び(III)が遊離体のとき、所望により常法による浩遠反応により塊とすることが出来る。

原料化合物の合成

本発明化合物の原料化合物の一部は新規化合物であり、これらの化合物は公知の原料化合物と同様にして、あるいは当業者に公知の方法を用いて容易に合成できる。代表的な合成法を以下に示す。

合成法1

$$\begin{array}{c|c} O & P' \\ \hline A & P' \\ \hline (VIII) & O & P' \\ \hline \end{array}$$

化合物 (IV) は、例えば、J. Org. Chem. USSR, 1, 1479-85 (1965)等に記載された 方法に沿って、化合物(VIII)を酸ハロゲン化物や酸無水物等の反応性カルボン酸と反応 させる、常法のアシル化反応により製造することができる。

合成法2

(式中、B1は置換基を有していてもよいピリジン環を示す。以下同様。)

アミノメチルビリジン誘導体 (X) は、ドイツ特許第 3726993 号公報 (1989)等に記載された方法に沿って、化合物(IX)の還元により製造することができる。 合成法3

$$(XI) \begin{picture}(60,0)(0,0) \put(0,0){\line(1,0){100}} \put(0,0){\lin$$

化合物 (VI) は、J. Med. Chem.,39(7), 1447-1451 (1996)等に記載された方法に沿って、化合物 (XI) のアミノ化により製造できる。

合成法4

化合物 (VIII) は、J. Het. Chem.,38(1), 113-117 (1996)、Syn. Comm., 27(12), 2143-2157 (1997)、Tetrahedron. Lett., 39(42), 7677-7678 (1998)等に記載された方法に沿って、化合物 (XII) のアミノ化により製造できる。

合成法5

化合物(IV)は、化合物(XII)のアミド化により製造できる。反応は、適当な不活性溶媒(例えばN,N-ジメチルホルムアミド(DMF)等)中、反応対応量の化合物(XIII)を適当な無機塩基(NaH等)又は有機塩基(NaOMe等)を使用して活性化した後、反応対応量又は過剰量の化合物(XII)と常温乃至加温下にて反応させるのが有利である。

このようにして製造された本発明化合物の単離・精製は、抽出、濃縮、留去、結晶 化、濾過、再結晶、各種クロマトグラフィー等の通常の化学操作を適応して行われる。

各種の異性体は異性体間の物理化学的な性質の差を利用して常法により単離できる。 例えば、ラセミ化合物は一般的な光学分割法により [例えば、一般的な光学活性酸(酒

石酸等)とのジアステレオマー塩に導き、光学分割する方法等]立体的に純粋な異性体に導くことができる。また、ジアステレオマーの混合物は、例えば分別結晶化又はクロマトグラフィー等により分離できる。また、光学活性な化合物は適当な光学活性な原料を用いることにより製造することもできる。

産業上の利用可能性

本発明の化合物(I)及び(II)は、良好な癌細胞増殖抑制作用を有し、しかも低毒性で安全域の広い抗癌剤として有用である。従って、本発明化合物は、癌、好ましくは全ての固形癌及びリンパ腫、特には、皮膚癌、膀胱癌、乳癌、子宮癌、卵巣癌、前立腺癌、肺癌、大腸癌、膵癌、腎癌、胃癌などの腫瘍の増殖抑制作用を有し、これらの治療に有用である。殊に、癌細胞増殖阻害試験及びマウス担癌モデルを用いた in vivo 癌増殖阻害試験において、複数の癌種に対して既存抗癌剤を上回る良好な抗腫瘍活性を有しており、既存抗癌剤耐性を示す癌種の治療剤として期待される。

本発明化合物の効果は以下の試験によって確認された。

試験例1 癌細胞增殖阻害試験

(試験方法) 細胞培養: HeLaS3 細胞または A375 細胞は 10%FCS を加えた Dalbeco modified eagle medium (DMEM)(GIBCO)で培養した。

化合物評価:子宮頸癌 HeLaS3 細胞またはメラノーマ A375 細胞を DMEM 中でゼラチンコート96 穴プレート (IWAKI 社製) に播棄し、一晩培養した。翌日、DMSO の最終濃度を 0.1%で同一にして、評価化合物の DMSO 溶液を種々の濃度で添加し、添加48時間後に Alarmar Blue(Biosource)による星色反応により細胞増殖を評価した。

(結果)本発明の化合物 (I) 及び (II) は、癌細胞の増殖を良好に阻害し、その IC $_{50}$ 値は、 $1\,\mu$ M以下であった。

また、本発明の化合物(I) 及び(II) は、その他の癌細胞(非小細胞肺癌(EKVX、HOP-92、NCI-H358、A-549、NCI-H460)、乳癌(MDA-MB-231、MCF7)、前立 腺癌(PC-3)、膵癌(MIA PaCa-2)、大腸癌(WiDr)、腎癌(A-498)、胃癌(MKN28)、 膀胱癌(UC-14) 及び繊維肉腫(HT-1080)) に対しても同様に良好な細胞増殖阻害 活件を有していた。

試験例 2 in vivo 癌増殖阻害試験

(試験方法)メラノーマである A375 細胞株の 2×10°個を雄性 Balb/c ヌードマウス の背側部皮下に移植した。評価化合物は、腫瘍容量が 50~100mm³ に達した時点から 2 週間1日1回静脈内投与した。また、対照群には生理食塩水を静脈内投与した。腫瘍容量は以下の計算式で算出した。

腫瘍容量(mm3)=1/2×[短径(mm)]2×長径(mm)

(結果) 本試験において、本発明化合物(I)及び(II) は良好に癌増殖を抑制し、例えば、実施例4、37、118、121、148、154、180及び182の化合物は、0.3 又は 1mg/kg の投与において、対照群に対して50%以上の増殖抑制活件を示した。

本発明化合物は、その他の癌細胞(前立腺癌(PC-3)又は非小細胞肺癌(NCI-H358、 A-549、NCI-H460))を移植した動物モデルにおいても同様に良好な癌増殖抑制作用 を示した。

試験例3 マウス単回投与毒性試験

(試験方法) Balb/C マウスに、本発明化合物を静脈内投与にて単回投与し、2週間の 観察期間中での死亡例の有無を検討した。

(結果)本発明の実施例4, 9, 35, 37, 52, 72, 121, 133, 148, 154, 158, 180, 182, 184, 185, 186, 192及び197の化合物はいずれも3mg/kg単回投与において死亡例は無かった。一方、先行文献Khim. Pharm. Zh., 32(6), 10-11 (1998)に開示されたKP-1及びKP-3は3mg/kg単回投与においてそれぞれ2例中全例が死亡した。よって、本発明化合物は先行文献化合物に比較して素性が低いことが示された。

よって、本発明化合物 (I) 及び (II) は、複数の癌種に対して良好な抗腫瘍活性を有し、しかも低毒性であることから、良好なプロフィールを有する癌の治療剤として有用であることが示された。

本発明の医薬組成物は、一般式(I) 又は(II) で示された化合物の1種又は2種以上と、当分野において通常用いられている製薬学的に許容される担体(薬剤用担体、膨形剤等)を用いて通常使用されている方法によって調製することができる。投与は錠剤、丸剤、丸剤、カブセル剤、顆粒剤、散剤、液剤、吸入剤等による経口投与、又は、静

注, 筋注等の注射剤, 坐剤, 点眼剤, 眼軟膏, 経皮用液剤, 軟膏剤, 経皮用貼付剤, 経粘膜液剤, 経粘膜貼付剤等による非経口投与のいずれの形態であってもよい。

本発明による経口投与のための固体組成物としては、錠剤、散剤、顆粒剤等が用いられる。このような固体組成物においては、一つ又はそれ以上の活性物質が、少なくとも一つの不活性な賦形剤、例えば乳糖、マンニトール、ブドウ糖、ヒドロキシブロピルセルロース、微結晶セルロース、デンブン、ポリピニルピロリドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム等と混合される。組成物は、常法に従って、不活性な添加剤、例えばステアリン酸マグネシウム等の滑沢剤やカルボキシメチルスターチナトリウム等の崩壊剤、溶解補助剤を含有していてもよい。錠剤又は丸剤は必要により糖衣又は胃溶性若しくは腸溶性コーティング剤で被膜してもよい。

経口投与のための液体組成物は、薬剤的に許容される乳剤、液剤、懸濁剤、シロップ剤、エリキシル剤等を含み、一般的に用いられる不活性な溶剤、例えば精製水、エタノールを含む。この組成物は不活性な溶剤以外に可溶化剤、湿潤剤、懸濁化剤のような補助剤、甘味剤、矯味剤、芳香剤、防腐剤を含有していてもよい。

非経口投与のための注射剤としては、無菌の水性又は非水性の液剤、懸濁剤、乳剤を含有する。水性の溶剤としては、例えば注射用蒸留水及び生理食塩水が含まれる。 非水性の溶剤としては、例えばプロピレングリコール、ポリエチレングリコール、オリーブ油のような植物油、エタノールのようなアルコール類、ポリソルベート80(商品名)等がある。このような組成物は、さらに等張化剤、防腐剤、湿潤剤、乳化剤、分散剤、安定化剤、溶解補助剤を含んでもよい。これらは例えばパクテリア保留フィルターを通す濾過、殺菌剤の配合又は照射によって無菌化される。また、これらは無菌の固体組成物を製造し、使用前に無菌水又は無菌の注射用溶媒に溶解、懸濁して使用することもできる。

通常、経口投与の場合、1日の投与量は約0.001から50mg/kg、好ましくは0.01~30 mg/kgが、静脈内投与される場合、1日の投与量は約0.0001から10mg/kg、

好ましくは、約0.001から8mg/kgが、それぞれ適当であり、これを1日1回乃至複数回 に分けて投与する。投与量は症状、年令、性別等を考慮して個々の場合に応じて適宜決 定される。

発明を実施するための最良の形態

以下,実施例に基づき本発明を更に詳細に説明する。本発明化合物は下記実施例に 記載の化合物に何等限定されるものではない。なお、本発明化合物の原料化合物の製 造例を参考例に示す。

参考例 1: 3-シアノ-2-(ジメチルアミノ)ピリジン(2.45g)のエタノール(50ml)溶液 に、飽和アンモニア水(17ml)、ラネーニッケル(3.0g)を加え、一気圧の水素雰囲気下、 室温にて 8 時間攪拌した。水素 760ml 吸収後、触媒をろ去した。母液を濃縮し、黄色 油状の 3-(アミノメチル)-2-(ジメチルアミノ)ピリジン(2.61g)を得た。

参考例 2: 2-クロロ-3-[(2-メトキシエチル)アミノ]-1,4-ナフトキノン(38g)の無水酢酸(100ml)溶液に、濃硫酸数滴を加え、45℃にて1時間提拌した。反応液にエタノール(100ml)を加え、過剰の無水酢酸をエステル化した。放冷後、酢酸エチルを加え、水、飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を留去し、残留物をジエチルエーテルより結晶化させ、黄色粉末のN-(3-クロロ-1,4-ジセドロ-1,4-ジオキソ-2-ナフタレニル)-N-(2-メトキシエチル)アセタミド(29g)を得た。

参考例 3: N-(3-クロロ-1,4-ジヒドロ-1,4-ジオキソ-2-ナフタレニル)アセタミド (1.0g)のベンゼン(20ml)溶液に、2-メトキシエチルアミン(0.8ml)を加え、室温下にて1 時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムにて抽出した。有機層を水、飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を留去し、残留物を酢酸エチルより再結晶させ、赤色粉末の N-[3-(2-メトキシエチル)アミノ-1,4-ジヒドロ-1,4-ジオキソ-2-ナフタレニル]アセタミド(0.87g)を得た。

参考例4: 2,3-ジクロロ-1,4-ジヒドロ-1,4-ジオキソナフタレン(8.0g)のペンゼン (90ml)溶液に2-(アミノメチル) ピラジン(3.2g)、ジイソプロピルエチルアミン(5.8ml) を加え、室温下にて8時間携幹した。反応液に水を加え、析出した固体をろ去し、ろ液を酢酸エチルにて抽出した。有機層を水、飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を留去後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルムにて溶出) にて精製し、茶色粉末の2-クロロ-1,4-ジヒドロ-1,4-ジオキソ-3-[(2-ピラジニルメチル)アミノ[ナフタレン(0.23g)を得た。

参考例5: 2-クロロ-1,4-ジヒドロ-3-メチルアミノ-1,4-ジオキソナフタレン(2.2g) の 1,4-ジオキサン(30ml)溶液に塩化 2-クロロアセチル(3.3ml)を加え、還流下にて 14

時間攪拌した。反応被を放冷後、溶媒を留去した。残留物にエタノールを加え、析出した固体をろ取した。得られた固体をエタノールから再結晶し、黄色粉末の 2-クロロ-N-(3-クロロ-1,4-ジヒドロ-1,4-ジオキソ-2-ナフタレニル)-N-メチルアセタミド(2.6g)を得た。

参考例 6: 2-オキソピペリジン(1.0g)のDMF(20ml)溶液にN a H(440mg)を加え、室温にて 30 分間攪拌した。この溶液を 2,3-ジクロロ-1,4-ジヒドロ-1,4-ジオキソナフタレン(6.9g)のDMF(150ml)溶液に一気に加え、室温にて 17 時間攪拌した。反応液を飽和アンモニア水にあけ、析出した固体をろ去し、ろ液を酢酸エチルにて抽出した。 有機層を水、飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を留去後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルーヘキサン 1:10 溶液にて溶出)にて精製し、茶色粉末の 2-クロロ-1,4-ジヒドロ-1,4-ジオキソ-3-(2-オキソピペリジノ)ナフタレン(0.49g)を得た。

参考例 7: 4,7-ジヒドロ-4,7-ジオキソベンゾ[b]チオフェン-2-カルボン酸メチル (2.4g)のテトラヒドロフラン(100ml)溶液に 2-メトキシエチルアミン(1.6ml)を加え、室 温にて 27 時間機拌した。溶媒を留去後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルムにて溶出) にて精製し、黄色粉末の 4,7-ジヒドロ-5-(2-メトキシエチル)アミノ-4,7-ジオキソベンゾ[b]チオフェン-2-カルボン酸メチル(1.5g)を得た。

参考例8: 4,7-ジヒドロ-5-(2-メトキシエチル)アミノ-4,7-ジオキソベンゾ[b]チオフェン-2-カルポン酸メチル(1.2g)の無水酢酸(20ml)溶液に濃硫酸 5 滴を加え、室温にて 1 時間攪拌した。反応液にメタノール(20ml)を徐々に加えた後、溶媒を留去した。残留物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を留去後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルーヘキサン 1:1 溶液にて溶出) にて精製し、赤褐色油状の 5-[N-アセチル-N-(2-メトキシエチル)アミノ]-4,7-ジヒドロ-4,7-ジオキソベンゾ[b]チオフェン-2-カルポン酸メチル(0.39g)を得た。

参考例1と同様にして、表3に示す参考例9~11の化合物を、参考例2と同様にして、表4に示す参考例12の化合物を、参考例3と同様にして、表4に示す参考例13~15の化合物を、参考例5と同様にして表4に示す参考例16の化合物をそれぞれ得た。

実施例1: N-[3-(2-メトキシエチル)アミノ・1,4-ジヒドロ・1,4-ジオキソ・2-ナフタレニル]アセタミド(0.5g)のエタノール(10ml)溶液に、2 M水酸化ナトリウム水溶液(0.9ml)を加え、室温下にて 15 分間機拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層を水、飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を留去し、残留物をろ取、エタノールにて洗浄し、淡橙色粉末の1-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4.9-ジヒドロ-4.9-ジオキソ・1H-ナフト[2.3-d]イミダゾール(0.58e)を得た。

実施例2: N-(3-クロロ-1,4-ジヒドロ-1,4-ジオキソ-2-ナフタレニル)-N-(2-メトキシエチル)アセタミド(0.5g)のペンゼン(15ml)溶液に、ペンジルアミン(0.5ml)を加え、室温にて4時間携拌した。反応液に酢酸エチルを加え、水、飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を留去し、残留物を酢酸エチルーヘキサンより結晶化させ、赤色粉末の N-(3-ペンジルアミノ-1,4-ジヒドロ-1,4-ジオキソ-2-ナフタレニル)-N-(2-メトキシエチル)アセタミド(0.51g)を得た。

実施例3: N-(2-メトキシエチル)-N-[3-(3-ピリジルメチル)アミノ-1,4-ジヒドロ-1,4-ジオキソ-2-ナフタレニル]アセタミド(0.95g)のジクロロメタン(20ml)溶液に、80% 3-クロロ過安息香酸(0.6g)を加え、室温にて 18 時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、ジクロロメタンにて抽出した。有機層を水、飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を留去し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルムーメタノールー飽和アンモニア水 10:1:0.1 溶液にて溶出)にて精製し、褐色アモルファス状固体の 3-[((3-[N-アセチル-N-(2-メトキシエチル)]アミノ-1,4-ジヒドロ-1,4-ジオキソ-2-ナフタレニル]アミノ)メチル]ピリジン1-オキシド(0.84g)を得た。

実施例4: 塩化1-(2-メトキシエチル)-2-メチル-3-(4-ビリジルメチル)-4,9-ジヒドロ-4,9-ジオキソ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウムー塩酸塩(1.1g)のエタノール(30m])溶液に、1 M木酸化ナトリウム水溶液(5.0m])を加え、室温にて 30 分間機拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層を、水、飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を留去し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(フラクションA:酢酸エチルーヘキサン 1:1 溶液にて溶出、フラクションB:酢酸エチルにて溶出)にて精製した。フラクションAを、ジエチルエーテルより結晶化させ、赤色粉末の N-(3-(2-メトキシエチル)アミノ-1,4-ジヒドロ-

1,4・ジオキソ・2・ナフタレニルJ-N・(4・ビリジルメチル)アセタミド(0.2g)を得た。なお、フラクションBを、酢酸エチルより結晶化させ、黄色粉末(0.31g)を得たが、これは後 記実施例37記載のN・(2・メトキシエチル)-N・[3・(4・ビリジルメチル)アミノ・1,4・ジヒドロ・1.4・ジオキソ・2・ナフタレニルアセタミドと同一化合物であった。

実施例 5: N-メチル-N-{3-[2-(メチルスルフィニル)エチル]アミノ-1,4-ジヒドロ-1,4-ジオキソ-2-ナフタレニル}アセタミド(0.52g)のジクロロメタン(10m]溶液に、80% 3-クロロ過安息香酸(0.78g)を加え、室温にて 3 時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、ジクロロメタンにて抽出した。有機層を水、飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を留去し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム-メタノール 50:1 溶液にて溶出)にて精製し、橙色アモルファス状固体の N-メチル-N-{3-[2-(メチルスルフォニル)エチル]アミノ-1,4-ジヒドロ-1,4-ジオキソ-2-ナフタレニル}アセタミド(0.39g)を得た。

実施例 6: N-[3-(2-ヒドロキシエチル)アミノ-1,4-ジヒドロ-1,4-ジオキソ-2-ナフタレニル]-N-メチルアセタミド(0.4g)をエタノール(3ml)に懸濁させた後、4 M塩化水素 / 酢酸エチル溶液(3ml)を加え、45℃にて1時間攪拌した。放冷後、生じた沈殿をろ取、酢酸エチルにて洗浄した。得られた固体をエタノール-酢酸エチルから再結晶し、無色 粉末の塩化 1-(2-ヒドロキシエチル)-2,3-ジメチル-4,9-ジヒドロ-4,9-ジオキソ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム(0.28g)を得た。

実施例7: 1-イソプロピル2-メチル-4,9-ジヒドロ-4,9-ジオキソ-1H-ナフト[2,3-d] イミダゾール(0.8g)のアセトニトリル(20ml)溶液に、臭化ベンジル(1.9ml)を加え、還流下にて 6 時間攪拌した。放冷後、生じた沈殿をろ取、酢酸エチルにて洗浄した。得られた固体をメタノールから再結晶し、黄色粉末の臭化1-ベンジル-3-イソプロピル2-メチル-4,9-ジヒドロ-4,9-ジオキソ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム(0.47g)を得た。

実施例8: 実施例6と同様の方法にて、N-(2-メトキシエチル)-N-{3-[(2-メトキシ-3-ピリジル)メチル]アミノ-1,4-ジヒドロ-1,4-ジオキソ-2-ナフタレニル}アセタミド(0.49g)より、茶色粉末の塩化1-(2-ヒドロキシ-3-ピリジル)メチル-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4,9-ジヒドロ-4,9-ジオキソ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム(0.39g)を得た。

実施例9: N-{3-[(6-クロロ-3-ピリジル)メチル]アミノ-1,4-ジヒドロ-1,4-ジオキソ-2-ナフタレニル]-N-(2-メトキシエチル)アセタミド(0.8g)のエタノール(10m])溶液に4 M塩化水素/酢酸エチル溶液(10m])を加え、室温にて1日間攪拌した。溶媒を留去後、残留物をろ取、酢酸エチルで洗浄し、薄黄色粉末の塩化1-[(6-クロロ-3-ピリジル)メチル]-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4,9-ジオキソ-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダソール-3-イウム(0.82g)を得た。

実施例10: 2-クロロ-N-[1,4-ジヒドロ-8-(2-メトキシエチル)アミノ-1,4-ジオキソ-2-ナフタレニル]-N-メチルアセタミド(0.5g)のテトラヒドロフラン(30ml)溶液に2M ジメチルアミン/テトラヒドロフラン溶液(3.0ml)を加え、室温にて18時間提拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層を水、飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を留去後、残留物をエタノールから結晶化し、褐色粉末のN-[1,4-ジヒドロ-3-(2-メトキシエチル)アミノ-1,4-ジオキソ-2-ナフタレニル1-N-メチル-2-ジメチルアミノ)アセタミド(0.19g)を得た。

実施例 1 1: 5-[N-アセチル-N-(2-メトキシエチル)アミノ]-4,7-ジヒドロ-4,7-ジオキソベンゾ[b]チオフェン-2-カルボン酸メチル(0.39g)のテトラヒドロフラン(30ml)溶液に 2-メトキシエチルアミン(0.15ml)を加え、室温にて 6.5 時間攪拌した。溶媒を留去後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル 50:1 溶液にて溶出) にて精製し、赤紫色油状の 5-[N-アセチル-N-(2-メトキシエチル)アミノ]-4,7-ジヒドロ-6-(2-メトキシエチル)アミノ]-4,7-ジセドロ-6-(2-メトキシエチル)アミノー4,7-ジオキソベンゾ[b]チオフェン-2-カルボン酸メチル(0.39g)を得た。

実施例 1 2 : 3-{[3-(N-アセチル-N-メチル)アミノ-1,4-ジヒドロ-1,4-ジオキソ-2-ナフタレニル]アミノ}プロピオナミド(0.32g)のメタノール(30ml)懸濁液に 4 M 塩化水素 / 酢酸エチル溶液(2.5ml)を加え、室温にて 16 時間攪拌した。 放冷後、溶媒を留去し、残留物をエタノール中で加熱攪拌した。 放冷後、生じた沈殿をろ取、エタノールで洗浄し、無色粉末の塩化 1-(2-カルボキシエチル)-4,9-ジヒドロ-2,3-ジメチル-4,9-ジオキソ-1H-ナフト[2.3-d]イミダゾール-3-イウム(0.15g)を得た。

上記の実施例1~9と同様にして、後記表6~20に記載の実施例化合物を得た。

後記表3~5に参考例化合物の、並びに表6~20に実施例化合物の構造式と物理化学 的性状をそれぞれ示す。また、表21~27に化学構造式を掲記する化合物は、前記実施

表中の略号は、Ref: 参考例; Ex: 実施例; Co: 化合物番号; Sal: 塩; Sy: 製造法(数字は前記実施例の番号を示し、当該化合物をこの前記実施例と同様の方法により製造した事を示す。); -: 存在せず; Dat: 物理化学的性状(F: FAB-MS (M)+; F: FAB-MS (M,-H)-; E: EI-MS(M)+; N1: IH-NMR(DMSO-d₆, TMS 内部標準)の特徴的ピークδ ppm); i-Pr: イソプロピル; c-Pr: シクロプロピル; Ad: 1-アダマンチル; Ac: アセチル; Bn: ペンジル; Pipe; ピペリジノ; Morp; モルホリノ; Py2: 2 ーピリジル; Py3: 3 ーピリジル; Py4: 4 ーピリジル; Th: 2 ーチエニル; Fu: 2 ーフリル; Thf: 2 ーテトラヒドロフラニル; Pyr: 2 ーピラジニル; 5-MePyr: 5ーメチルピラジン-2 ーイル; Pym: 4 ーピリミジニル; Qu: 3 ーキノリル; Dio; 4 ーペンゾジオキソリル; Im: 4 ーイミダソリル; Bim: 2 ーペンゾイミダソリル; 及び In: 2 ーインドリルをそれぞれって1が置換することを示す。位置を示し、例えば、3.4-Cl: 3 位と4 位にそれぞれーC1 が置換することを示す。

表3

Ref	B ¹	-R ^f	Dat	Ref	B ¹	-R ^f	Dat
1	Ру3	2-NMe ₂	F+: 152	10	Py4	2-NMe ₂	F+: 152
9	Pv3	6-NMeo	F+: 152	11	Pv3	2-OMe	F 138

表4

(IVa) or (VIa) or (VIIIa)

			` ′ `	, , ,
Ref	-R ^g	-R ^h	R ²	Dat
2	-CI	-Ac	-(CH ₂) ₂ OMe	N1: 1.88(3H,s), 2.99(3H,s), 3.3-3.9(4H,m), 7.9- 8.2(4H,m)
3	-NH-(CH ₂) ₂ OMe	-Ac	- H	F+: 289
4	-CI	-H	-CH₂Pyr	F': 299
5	-CI	-COCH₂CI	-Me	F: 298
6	-CI	-CO(0	CH ₂) ₄ -	F+: 290
12	-CI	-Ac	-CH₂Pyr	F': 341
13	-NH-CH ₂ (Py3)	-Ac	-H	F+: 322
14	-NH-CH ₂ (Py4)	-Ac	-H	F+: 322
15	-NH-CH ₂ (Pyr)	-Ac	-H	F+: 323
16	-CI	-COCH₂OMe	-Me	F+: 294

表 5

	Ref	R ^h	R ²	Dat
Γ	7	-H	-(CH ₂) ₂ OMe	F+: 296
	8	-Ac	-(CH ₂) ₂ OMe	F+: 338

表6

Ex.	-R ¹	Dat	Ex.	-R ¹	Dat
1	-(CH ₂) ₂ OMe	F+: 271	14	-CH ₂ (Py4)	F+: 304
13	-CH ₂ (Pv3)	F+: 304	15	-CH ₂ (Pyr)	F+: 305

表7

(IIc) Ex -R^j Sv Dat F+: 379 N1: 1.34(3H.br), 3.06(3H.s), 3.1-3.8(4H.m), 4.5-4.8(2H.m), 7.2-7. 2 -H 4(5H.m), 7.77(1H.dt), 7.85(1H.dt), 7.93(1H.br), 7.98(1H.d), 8.0 3(1H,d) 16 2-C 2 F+: 413 17 3-CI 2 F+: 413 F+: 413 18 4-CI 2 N1: 1.39(3H,br), 3.06(3H,s), 3.1-3.4(2H,m), 3.4-3.5(1H,m), 3.6-3. 9(1H.m), 4.5-4.8(2H.m), 7.27(2H.d), 7.38(2H.d), 7.7-8.1(4H.m) 19 3.4-CI 2 F: 447 20 2-OMe 2 F+: 409 21 3-OMe 2 F+: 409 22 4-OMe 2 F+: 409 23 4-Ph 2 F+: 455 24 2-CN 2 F+: 404 25 3-CN 2 F+: 404 26 4-CN 2 F+: 404 27 4-SO₂NH₂ 2 F+: 458 28 4-CF₃ 2 F+: 447 F+: 397 29 4-F 2 N1; 1.40(3H,br), 3.06(3H,s), 3.1-3.6(3H,m), 3.79(1H,br), 4.5-4.8(2H,m), 7.1-7.2(2H,m), 7.2-7.5(2H,m), 7.7-8.2(4H,m) 30 4-Br 2 F+: 457, 459 31 3-CH₂NH₂ 2 F+: 408 32 4-CH₂NH₂ 2 F: 407 33 3-NO₂ 2 F+: 424 F+: 424 34 4-NO₂ 2 N1: 1.39(3H,br), 3.07(3H,s), 3.1-3.6(3H,m), 3.6-3.9(1H,m), 4.6-5. 0(2H,m), 7.54(2H,d), 7.7-8.2(5H,m), 8.19(2H,d)

表8

(IId)

Ex B¹ 3 Py3 35 Py3 36 Py2 37 Py4 38 Py3	-н	2 2	Dat F+: 396 F+: 380 N1: 1.40(3H,s), 3.06(3H,s), 3.1-3.8(4H,m), 4.6-4.8(2H,m), 7.34(1H,dd), 7.6-8.1(6H,m), 8.4-8.5(2H,m) F+: 380 N1: 1.62(3H,s), 3.06(3H,s), 3.2-3.9(4H,m), 4.5-5.0(4H,m), 7.2-7.5(2H,m), 7.7-8.2(6H,m), 8.54(1H,d) F+: 380
35 Py3 36 Py2 37 Py4 38 Py3	-н	2	F+: 380 N1: 1.40(3H,s), 3.06(3H,s), 3.1-3.8(4H,m), 4.6-4.8(2H,m), 7.34(1H,dd), 7.6-8.1(6H,m), 8.4-8.5(2H,m) F+: 380 N1: 1.62(3H,s), 3.06(3H,s), 3.2-3.9(4H,m), 4.5-5.0(4H,m), 7.2-7.5(2H,m), 7.7-8.2(6H,m), 8.54(1H,d)
36 Py2 37 Py4 38 Py3	-Н	2	N1: 1.40(3H,s), 3.06(3H,s), 3.1-3.8(4H,m), 4.6-4.8(2H,m), 7.34(1H,dd), 7.6-8.1(6H,m), 8.4-8.5(2H,m) F+: 380 N1: 1.62(3H,s), 3.06(3H,s), 3.2-3.9(4H,m), 4.5-5.0(4H,m), 7.2-7.5(2H,m), 7.7-8.2(6H,m), 8.54(1H,d)
37 Py4			F+: 380 N1: 1.62(3H,s), 3.06(3H,s), 3.2-3.9(4H,m), 4.5-5.0(4H,m), 7.2-7.5(2H,m), 7.7-8.2(6H,m), 8.54(1H,d)
38 Py3	-H	2	E1: 300
<u> </u>			11. 380 M1: 1.38(1H,br), 3.07(3H,s), 3.1-3.8(4H,m), 4.6-4.8 (2H,m), 7.26(2H,d), 7.77(1H,dt), 7.85(1H,dt), 7.95 (1H,d), 8.01(1H,d), 8.48(2H,d)
30 Pv3	2-Cl	2	F+: 414 N1: 1.49(3H,s), 3.07(3H,s), 3.1-3.4(2H,m), 3.4-3.6(1H,m), 3.6-3.8(1H,m), 4.6-4.9(2H,m), 7.3-7.5(1H, m), 7.7-8.2(6H,m)
00 1, 30	6-CI	2	F+: 414 N1: 1.47(3H,br), 3.07(3H,s), 3.1-3.6(3H,m), 3.6-4.0 (1H,m), 4.6-4.9(2H,m), 7.48(1H,d), 7.6-8.1(6H,m), 8.34(1H,d)
40 Pv3	2-OMe	2	F+: 410
41 Py3	6-OMe	2	F+: 410 N1: 1.49(3H,s), 3.07(3H,s), 3.1-3.5(3H,m), 3.6-3.9(4H,m), 4.5-4.8(2H,m), 6.79(1H,d), 7.5-7.7(1H,m), 7.7-8.2(5H,m)
42 Py3	2-NMe ₂	2	F+: 423
43 Py3	6-NMe ₂	2	F+: 423
44 Py3	5-Me	2	F+: 394
45 Py3	6-Me	2	F: 393
46 Py3	6-CF ₃	2	F+: 448
47 Py4		2	F+: 414 N1: 1.48(3H,br), 3.09(3H,s), 3.1-3.6(3H,m), 3.6-3.9 (1H,m), 4.5-5.0(2H,m), 7.33(1H,d), 7.45(1H,s), 7. 6-8.2(5H,m), 8.34(1H,d)
	2-NMe ₂	2	F+: 423
49 Py4		-	F+. 423

Ex	-R ¹	-R ²	Sy	Dat
4	-(CH₂)₂OMe	-CH ₂ (Py4)	-	F+: 380 N1: 1.19(3H,s), 3.26(3H,s), 3.47(4H,br), 4.27 (1H,d), 4.81(1H,d), 7.10(1H,br), 7.35(2H,d), 7.74(1H,dt), 7.82(1H,dt), 7.92(1H,d), 7.98(1H,d), 8.41(2H,d)
50	-(CH₂)₂OMe	-(CH ₂) ₂ OMe	2	N1: 1.83(3H,s), 3.0-3.8(14H,m), 6.9-7.1(1H,m), 7.7-7.9(2H,m), 7.9-8.1(2H,m)
51	-(CH₂)₂OMe	-Bn	2	N1: 1.88(3H,s), 3.23(3H,s), 3.3-3.5(4H,m), 4. 4-4.7(2H,m), 6.91(1H,br), 7.1-7.4(5H,m), 7.6 -8.1(4H,m)
52	-(CH₂)₂OMe	-CH ₂ (Py3)	4	F+: 380 N1: 1.87(3H,s), 3.25(3H,s), 3.4-3.6(4H,m), 4. 31(1H,d), 4.81(1H,d), 7.08(1H,br), 7.23(1H, dd), 7.6-7.8(2H,m), 7.81(1H,t), 7.88(1H,d), 7.98(1H,d), 8.37(1H,d), 8.45(1H,s)
53	-Bn	-Bn	2	F+: 411
54	-CH ₂ (Py4)	-Bn	2	F+: 412
55	-CH ₂ (Py3)	-Bn	2	F+: 412
56	-(CH ₂) ₂ Ph	-(CH ₂) ₂ OMe	2	F+: 393
57	-CH ₂ Th	-(CH ₂) ₂ OMe	2	F+: 387
58	-CH₂Fu	-(CH ₂) ₂ OMe	2	F+: 369
59	-CH₂Pyr			F+: 381 N1: 1.60(3H,s), 3.07(3H,s), 3.2-3.8(4H,m), 4. 5-5.3(2H,m), 7.5-8.2(5H,m), 8.5-8.8(3H,m)
	-CH₂Qu	-(CH ₂) ₂ OMe		
	-(CH ₂) ₂ (Py2)	-(CH ₂) ₂ OMe		
62	-(CH ₂) ₂ (Py3)	-(CH ₂) ₂ OMe	2	E: 393
63	-(CH ₂) ₂ (Py4)	-(CH ₂) ₂ OMe	2	F+: 394
	-(CH ₂) ₂ In	-(CH ₂) ₂ OMe	2	F+: 432
	-CH₂Dio	-(CH ₂) ₂ OMe		
66	-(CH ₂) ₃ lm	-(CH ₂) ₂ OMe	2	F+: 397
67	-(CH ₂) ₂ Im	-(CH ₂) ₂ OMe	2	F+: 383
	-CH₂Bim	-(CH ₂) ₂ OMe		
69	-(CH ₂) ₂ O(CH ₂) ₂ NH ₂			
70	-(CH ₂) ₅ NH ₂	-(CH ₂) ₂ OMe	2	F+: 374
71	-(CH ₂) ₂ O(CH ₂) ₂ - O(CH ₂) ₂ NH ₂	-(CH ₂) ₂ OMe		

表10

Ex	-B	Sy	Dat			
5	-SO ₂ Me	Ī- Ī	F+: 351			
72	-OMe	2	F+: 303 N1: 1.83(3H,s), 2.92(3H,s), 3.29(3H,s), 3.4-3.7(4H,m), 7.1 1(1H,br), 7.7-7.9(2H,m), 7.9-8.1(2H,m)			
73	-OPh	2	N1: 1.83(3H,s), 2.93(3H,s), 3.6-3.9(2H,m), 4.21(2H,t), 6.8-7.1(3H,m), 7.2-7.5(3H,m), 7.7-7.9(2H,m), 7.9-8.1(2H,m)			
74	-OBn	2	N1: 2.89(3H,s), 3.90(2H,t), 4.19(3H,s), 4.45(2H,s), 4.89(2 H,t), 7.1-7.5(5H,m), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m)			
75	-NMe ₂	2	F+: 316 N1: 1.83(3H,s), 2.18(6H,s), 2.4-2.6(2H,m), 2.94(3H,s), 3.2 -3.5(2H,m), 7.14(1H,t), 7.7-7.9(2H,m), 7.9-8.1(2H,m)			
76	-OEt	2	F+: 317 N1: 1.10(3H,t), 1.82(3H,s), 2.92(3H,s), 3.3-3.7(6H,m), 7.0 9(1H,br), 7.7-7.9(2H,m), 7.9-8.1(2H,m)			
77	-OPr	2	7(2H,t), 3.4-3.7(4H,m), 7.08(1H,br), 7.7-7.9(2H,m), 7.9 1(2H,m)			
78	-O(i-Pr)	2	F+: 331 N1: 1.07(6H,d), 1.82(3H,s), 2.92(3H,s), 3.4-3.7(5H,m), 7.0 8(1H,br), 7.7-7.9(2H,m), 7.9-8.1(2H,m)			
79	-O(CH ₂) ₂ NH ₂	2	F+: 332			
80	-OCH ₂ (Py3)	2	F+: 413 N1: 1.79(3H,s), 2.90(3H,s), 3.5-3.8(4H,m), 4.55(2H,s), 7.1 -7.3(1H,m), 7.2-7.5(1H,m), 7.7-7.9(3H,m), 7.9-8.1(2H,m), 8.4-8.6(2H,m)			
81	-SMe	2	F+: 319			
82	-NEt ₂	2	F+: 344			
83	-N(i-Pr) ₂	2	F+: 372			
84	-Pipe	2	F+: 356			
85	-Morp	2	F+: 358			
86	-NHAc	2	F+: 330 N1: 1.81(6H,s), 2.90(3H,s), 3.2-3.7(4H,m), 7.36(1H,br), 7. 7-8.2(5H,m)			
			F+: 408			
	-CONH ₂	2 F+: 316				
	-CN 2 F+: 298					
90	-O(CH ₂) ₂ OMe	2	F+: 347			

表11

Ex	-R ¹	-R ²	Sy	Dat
91	-(CH ₂) ₃ OMe	-Me	2	N1: 1.7-2.0(5H,m), 2.92(3H,s), 3.25 (3H,s), 3.3-3.6(4H,m), 7.2-7.5(1H, m), 7.6-8.2(4H,m)
92	-(CH ₂) ₃ NMe ₂	-Me	2	F+: 330
93	-CH₂(Py2)	-Me	2	F+: 336 N1: 1.5-2.2(3H,m), 2.7-3.0(3H,m), 4.5-5.0(2H,m), 7.2-7.5(2H,m), 7.6- 8.3(6H,m), 8.4-8.7(1H,m)
94	-CH ₂ (Py3)	-Me	2	F+: 336
95	-CH ₂ (Py4)	-Me	2	F+: 336
96	-CH ₂ CF ₃	-Me	2	F+: 327
97	-CH ₂ Thf	-Me	2	F+: 329
98	- CH ₂ CONH ₂	-Me	2	F+: 302
99	- CH ₂ CN	-Me	2	F+: 284
100	NBn	-Me	2	F+: 418
101	NCO _z Et	-Me	2	F': 399
102	MeO	-Me	2	F+: 357
103	-CH(Me)Ph	-(CH ₂) ₂ OMe	2	F+: 375
104	-CH₂Pym	-(CH₂)₂OMe	2	F+: 381 N1: 1.61(3H,s), 3.08(3H,s), 3.2-3.9(4H,m), 4.6-5.0(2H,m), 7.4-7.6(1H, m), 7.7-8.1(5H,m), 8.75(1H,d), 9.1 2(1H,d)
105	-(CH ₂) ₂ OMe	-CH₂Pyr	2	F+: 381 N1: 1.88(3H,s), 3.26(3H,s), 3.4-3.9(4H,m), 4.3-5.3(2H,m), 7.6-8.1(5H, m), 8.3-8.6(2H,m), 8.79(1H,d)
106	-CH₂(5-MePyr)	-(CH ₂) ₂ OMe	2	F+: 395 N1: 1.61(3H,s), 2.47(3H,s), 3.07(3 H,s), 3.2-3.8(4H,m), 4.6-5.0(2H,m), 7.7-8.1(5H,m), 8.4-8.6(2H,m)

表12

Ex	-R ¹	-R²	Sy	Dat
107	-CH₂Pyr	-CH₂Pyr	2	F+: 415 N1: 1.72(3H,s), 4.3-5.3(4H,m), 7.6 -8.1(4H,m), 8.2-8.7(5H,m), 8.69(1 H,s), 8.79(1H,s)
108	-CH₂(Py4)	-CH₂Pyr	2	F+: 414 N1: 1.58(3H,br), 4.2-5.1(4H,m), 7. 29(2H,d), 7.6-8.1(4H,m), 8.28(1H, s), 8.3-8.7(4H,m), 8.78(1H,d)
109	-(CH ₂) ₁₇ Me	-(CH ₂) ₂ OMe	2	F+: 541
110	-CH₂Ad	-(CH ₂) ₂ OMe	2	F: 437
111	-CH ₂ CHPh ₂	-(CH ₂) ₂ OMe	2	F: 469
112	-(CH₂)₂O(CH₂)₂OMe	-(CH₂)₂OMe	2	F: 391 N1: 1.84(3H,s), 3.0-3.9(18H,m), 6. 9-7.2(1H,m), 7.7-7.9(2H,m), 7.9-8. 1(2H,m)
113	-(CH ₂) ₂ O(CH ₂) ₂ O (CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ OMe	2	F: 435
114	-(CH ₂) ₂ O(4-BnO-Ph)	-(CH ₂) ₂ OMe	2	F: 515

表13

(IIg) -R² -R³ Sy Dat Ex Α F+: 346 10 -Ме -CH₂NMe₂ 11 -(CH₂)₂OMe -Me F+: 411 115 -Ме -CH₂CI F+: 337 116 -Ме -CH₂OMe F+ 333 2 117 -(CH₂)₄-2 F+: 329

表14

Ex

-В

Sal Sy

Dat

6 -OH F:: 270 N1: 2.90(3H,s), 3.8(2H,br), 4.17(3H,s), 4.74(2H,t), 7.9-8 2(4H,m) F:: 285 N1: 2.99(3H,s), 3.25(3H,s), 3.77(2H,t), 4.20(3H,s), 4.8- 5.0(2H,m), 7.9-8.3(4H,m) F:: 346 N1: 3.01(3H,s), 4.21(3H,s), 4.43(2H,t), 5.13(2H,t), 6.8-7 0(3H,m), 7.2-7.4(2H,m), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m) F:: 360 N1: 2.89(3H,s), 3.90(2H,t), 4.19(3H,s), 4.45(2H,s), 4.89 (2H,t), 7.1-7.5(5H,m), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m) F:: 298 N1: 2.8-3.0(6H,m), 3.02(3H,s), 3.5-3.8(2H,m), 4.16(3H,s), 5.0-5.2(2H,m), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m), 11.2-1 1.5(1H,br) 1.5(1H,m) 1.5(1H					
118 - OMe - 6 N1: 2.89(3H,s), 3.25(3H,s), 3.77(2H,t), 4.20(3H,s), 4.8-5.0(2H,m), 7.9-8.3(4H,m) 119 - OPh - 6 N1: 3.01(3H,s), 4.21(3H,s), 4.43(2H,t), 5.13(2H,t), 6.8-7 .0(3H,m), 7.2-7.4(2H,m), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m) 120 - OBn - 6 N1: 2.89(3H,s), 3.90(2H,t), 4.19(3H,s), 4.45(2H,s), 4.89 (2H,t), 7.1-7.5(5H,m), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m) 121 - NMe2 HCl 6 N1: 2.89(3H,s), 3.02(3H,s), 3.5-3.8(2H,m), 4.16(3H,s), 5.0-5.2(2H,m), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m), 11.2-1 1.5(1H,br) 122 - OEt - 6 N1: 1.06(3H,t), 2.89(3H,s), 3.44(2H,q), 3.80(2H,t), 4.20(3H,s), 4.86(2H,t), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m) 123 - OPr - 6 N1: 1.06(3H,t), 2.89(3H,s), 3.44(2H,q), 3.80(2H,t), 4.20(3H,s), 4.20(3H,s), 4.87(2H,t), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m) 124 - O(i-Pr) - 6 N1: 1.06(3H,t), 2.89(3H,s), 3.4-3.7(1H,m), 3.79(2H,t), 3.80(2H,t), 4.20(3H,s), 4.87(2H,t), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m) 125 - O(CH ₂ (Py3) HCl 6 F: 314 F: 362 N1: 0.80(3H,t), 4.21(3H,s), 4.83(2H,t), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m) 127 - SMe - 6 N1: 2.90(3H,s), 3.98(2H,t), 4.21(3H,s), 4.68(2H,s), 4.95 (2H,t), 7.8-8.1(3H,m), 8.1-8.4(3H,m), 8.6-8.9(2H,m) 128 - SO ₂ Me - 6 F: 301 129 - NEt ₂ HCl 6 E: 326 131 - Pipe HCl 6 E: 338	6	-ОН	-		N1: 2.90(3H,s), 3.8(2H,br), 4.17(3H,s), 4.74(2H,t), 7.9-8
119 - OPh - 6 N1: 3.01(3H,s), 4.21(3H,s), 4.43(2H,t), 5.13(2H,t), 6.8-7 .0(3H,m), 7.2-7.4(2H,m), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m) F: 380	118	-OMe	-	6	N1: 2.89(3H,s), 3.25(3H,s), 3.77(2H,t), 4.20(3H,s), 4.8-
120 -OBn - 6 N1: 2.89(3H,s), 3.90(2H,t), 4.19(3H,s), 4.45(2H,s), 4.89 (2H,t), 7.1-7.5(5H,m), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m) F: 298 N1: 2.8-3.0(6H,m), 3.02(3H,s), 3.5-3.8(2H,m), 4.16(3H,s), 5.0-5.2(2H,m), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m), 4.10(3H,s), 5.0-5.2(2H,m), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m), 11.2-1 1.5(1H,br) F: 299 N1: 1.06(3H,t), 2.89(3H,s), 3.44(2H,q), 3.80(2H,t), 4.20(3H,s), 4.86(2H,t), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m) F: 313 N1: 1.06(3H,t), 1.3-1.6(2H,m), 2.90(3H,s), 3.35(2H,t), 3.80(2H,t), 4.20(3H,s), 4.87(2H,t), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m) F: 313 N1: 1.02(6H,d), 2.89(3H,s), 3.4-3.7(1H,m), 3.79(2H,t), 4.21(3H,s), 4.83(2H,t), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m) F: 312 OCH ₂ (Py3) HCl 6 F: 314 F: 362 N1: 2.90(3H,s), 3.98(2H,t), 4.21(3H,s), 4.68(2H,s), 4.95 (2H,t), 7.8-8.1(3H,m), 8.1-8.4(3H,m), 8.6-8.9(2H,m) F: 313 N1:	119	-OPh	-	6	N1: 3.01(3H,s), 4.21(3H,s), 4.43(2H,t), 5.13(2H,t), 6.8-7 .0(3H,m), 7.2-7.4(2H,m), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m)
121 -NMe2 HCl 6 N1: 2.8-3.0(6H,m), 3.02(3H,s), 3.5-3.8(2H,m), 4.16(3H,s), 5.0-5.2(2H,m), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m), 11.2-1 1.5(1H,br), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m), 11.2-1 1.5(1H,br), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m), 11.2-1 1.5(1H,br), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m), 11.06(3H,t), 2.89(3H,s), 3.44(2H,c), 3.80(2H,t), 4.20(3H,s), 4.86(2H,t), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m), 10.80(3H,t), 1.3-1.6(2H,m), 2.90(3H,s), 3.35(2H,t), 3.80(2H,t), 4.20(3H,s), 4.87(2H,t), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m), 125 -O(CH ₂) ₂ NH ₂ HCl 6 F: 314 F: 362 126 -OCH ₂ (Py3) HCl 6 F: 314 F: 362 127 -SMe - 6 F: 301 F: 362 128 -SO ₂ Me - 6 F: 301 F: 362 129 -NEt ₂ HCl 6 F: 333 129 -NEt ₂ HCl 6 E: 326 130 -N(F-P) ₂ HCl 6 E: 336 131 -Pipe HCl 6 E: 354 131 -Pipe HCl 6 E: 354 131 -Pipe HCl 6 E: 358	120	-OBn	-	6	N1: 2.89(3H,s), 3.90(2H,t), 4.19(3H,s), 4.45(2H,s), 4.89 (2H,t), 7.1-7.5(5H,m), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m)
122 - OEt - 6 N1:06(3H,t), 2.89(3H,s), 3.44(2H,q), 3.80(2H,t), 4.20(3H,s), 4.86(2H,t), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m) 123 - OPr - 6 F: 313 124 - O(i-Pr) - 6 N1: 1.02(6H,d), 2.89(3H,s), 3.43.7(1H,m), 3.79(2H,t), 3.80(2H,t), 4.20(3H,s), 4.87(2H,t), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m) 124 - O(i-Pr) - 6 N1: 1.02(6H,d), 2.89(3H,s), 3.4-3.7(1H,m), 3.79(2H,t), 4.21(3H,s), 4.83(2H,t), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m) 125 - O(CH ₂) ₂ NH ₂ HCl 6 F: 314 F: 362 126 - OCH ₂ (Py3) HCl 6 N1: 2.90(3H,s), 3.98(2H,t), 4.21(3H,s), 4.68(2H,s), 4.95 (2H,t), 7.8-8.1(3H,m), 8.1-8.4(3H,m), 8.6-8.9(2H,m) 127 - SMe - 6 F: 303 129 - NEt ₂ HCl 6 E: 326 130 - N(i-Pr) ₂ HCl 6 E: 354 131 - Pipe HCl 6 E: 338	121	-NMe ₂	нсі	6	N1: 2.8-3.0(6H,m), 3.02(3H,s), 3.5-3.8(2H,m), 4.16(3H,s), 5.0-5.2(2H,m), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m), 11.2-1
123 -OPr - 6 N1: 0.80(3H,t), 1.3-1.6(2H,m), 2.90(3H,s), 3.35(2H,t), 3.80(2H,t), 4.20(3H,s), 4.87(2H,t), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m) 124 -O(i-Pr) - 6 N1: 1.02(6H,d), 2.89(3H,s), 3.4-3.7(1H,m), 3.79(2H,t), 4.21(3H,s), 4.83(2H,t), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m) 125 -O(CH ₂) ₂ NH ₂ HCl 6 F: 314 F: 362	122	-OEt	-	6	N1: 1.06(3H,t), 2.89(3H,s), 3.44(2H,q), 3.80(2H,t), 4.20(3H,s), 4.86(2H,t), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m)
124 - O(i-Pr) - 6 N1: 1.02(6H,d), 2.89(3H,s), 3.4-3.7(1H,m), 3.79(2H,t), 4 .21(3H,s), 4.83(2H,t), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m) 125 - O(CH ₂) ₂ NH ₂ HCl 6 F: 314 F: 362 126 - OCH ₂ (Py3) HCl 6 N1: 2.90(3H,s), 3.98(2H,t), 4.21(3H,s), 4.68(2H,s), 4.95 (2H,t), 7.8-8.1(3H,m), 8.1-8.4(3H,m), 8.6-8.9(2H,m) 127 - SMe - 6 F: 301 128 - SO ₂ Me - 6 F: 333 129 - NEt ₂ HCl 6 E: 326 130 - N(i-Pr) ₂ HCl 6 E: 334 131 - Pipe HCl 6 E: 338	123	-OPr	-	6	N1: 0.80(3H,t), 1.3-1.6(2H,m), 2.90(3H,s), 3.35(2H,t), 3. 80(2H,t), 4.20(3H,s), 4.87(2H,t), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8. 3(2H,m)
126 -OCH ₂ (Py3) HC 6 F: 362 N1: 2.90(3H,s), 3.98(2H,t), 4.21(3H,s), 4.68(2H,s), 4.95 (2H,t), 7.8-8.1(3H,m), 8.1-8.4(3H,m), 8.6-8.9(2H,m) 127 -SMe - 6 F: 303 129 -NEt ₂ HCl 6 F: 333 130 -N(FP) ₂ HCl 6 E: 354 131 -Pipe HCl 6 E: 338	124	-O(i-Pr)	-	6	N1: 1.02(6H,d), 2.89(3H,s), 3.4-3.7(1H,m), 3.79(2H,t), 4
$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	125	-O(CH ₂) ₂ NH ₂	HCI	6	
128 SO ₂ Me - 6 F: 333 129 -NEt ₂ HCl 6 E: 326 130 -N(-Pr) ₂ HCl 6 E: 354 131 -Pipe HCl 6 E: 338			HCI		N1: 2.90(3H,s), 3.98(2H,t), 4.21(3H,s), 4.68(2H,s), 4.95 (2H,t), 7.8-8.1(3H,m), 8.1-8.4(3H,m), 8.6-8.9(2H,m)
129 - NEt₂ HCl 6 E: 326 130 - N(i-Pr)₂ HCl 6 E: 354 131 - Pipe HCl 6 E: 338	127	-SMe	-	6	F: 301
130 -N(i-Pr) ₂			_		
131 -Pipe HCl 6 E: 338					
			_	_	
[132 -Morp HCI 6 E: 340					
	132	-Morp	HCI	6	E: 340

表15

Ex	-R ¹	Sal	Sy	Dat
133	-(CH₂)₂NHAc	-	6	8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m), 8.34(1H ,t)
134	-(CH ₂) ₂ OCONHPh	-	6	F: 390
135	-(CH ₂) ₃ OMe	-	6	F: 299 N1: 2.0-2.2(2H,m), 2.88(3H,s), 3.24 (3H,s), 3.42(2H,t), 4.18(3H,s), 4.69 (2H,t), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m)
136	-(CH ₂) ₃ NMe ₂	HCI	6	F: 312
137	-CH₂(Py2)	нсі	6	F: 318 N1: 2.96(3H,s), 4.25(3H,s), 6.14(2H,s), 7.3-7.6(1H,m), 7.72(1H,d), 7.8-8.3(5H,m), 8.53(1H,d)
138	-CH ₂ (Py3)	HCI	6	F: 318
139	-CH ₂ (Py4)	HCI	6	F: 318
140	-CH ₂ CF ₃	-	6	F: 309
141	-(CH ₂) ₂ CONH ₂	-	6	F: 298
142	-(CH ₂) ₂ CN	-	6	F: 280
143	-(CH ₂) ₂ O(CH ₂) ₂ OMe	-	6	F: 329
144	-CH₂Thf		6	F: 311
145	-CH ₂ CONH ₂	-	6	F: 284
146	-CH ₂ CN	-	6	F: 266

表16

$$\bigcap_{i=1}^{N} \bigcap_{j=1}^{N} \bigcap_{i=1}^{N} \bigcap_{j=1}^{N} \bigcap_{j=1}^{N} \bigcap_{i=1}^{N} \bigcap_{j=1}^{N} \bigcap_{j=1}^{N} \bigcap_{j=1}^{N} \bigcap_{i=1}^{N} \bigcap_{j=1}^{N} \bigcap_{j$$

Ex	-R1	-R ²	Х	Sal	Sy	Dat
7	-Bn	-i-Pr	Br	-	-	F: 345 N1: 1.67(6H,d), 2.95(3H,s), 5.44(1H,br), 6. 01(2H,s), 7.3-7.5(5H,m), 7.9-8.3(4H,m)
147	-Bn	-(CH₂)₂OH	CI	1	6	F-: 346 N1: 2.88(3H,s), 3.86(2H,t), 4.75(2H,t), 6.02 (2H,s), 7.3-7.5(5H,m), 7.9-8.3(4H,m)
148	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH₂)₂OMe	Ö	•	6	F-: 328 N1: 2.89(3H,s), 3.24(6H,s), 3.78(4H,t), 4.8 7(4H,t), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m)
149	-CH ₂ (Py4)	-Bn				F: 394
150	-CH ₂ (Py3)	-Bn	CI	HCI	6	F: 394
151	-(CH ₂) ₂ Ph	-(CH ₂) ₂ OMe	CI		6	F: 375
152	-CH ₂ Th	-(CH ₂) ₂ OMe	CI	-	6	F: 367
153	-CH₂Fu	-(CH ₂) ₂ OMe	CI	-	6	F: 351
154	-CH₂Pyr	-(CH₂)₂OMe	CI	-	6	F: 363 N1: 2.8-3.2(6H,m), 3.84(2H,t), 4.92(2H,t), 6 .19(2H,s), 7.8-8.0(2H,m), 8.0-8.2(2H,m), 8.52(1H,dd), 8.62(1H,d), 8.92(1H,d)
155	-CH₂Qu	-(CH ₂) ₂ OMe				F: 412
156	-(CH ₂) ₂ (Py2)	-(CH ₂) ₂ OMe	CI	HCI	6	F: 376
157	-(CH ₂) ₂ (Py3)	-(CH ₂) ₂ OMe	CI	HCI	6	F: 376
158	-(CH ₂) ₂ (Py4)	-(CH ₂) ₂ OMe	CI	HCI	6	F: 376
159	-(CH ₂) ₂ In	-(CH ₂) ₂ OMe	CI	-	6	F: 414
	-CH ₂ Dio	-(CH ₂) ₂ OMe	CI	-	6	F: 405
161	-(CH ₂) ₃ lm	-(CH₂)₂OMe			6	F: 379 N1: 2.3-2.6(2H,m), 2.98(3H,s), 3.27(3H,s), 3.79(2H,t), 4.45(2H,t), 4.76(2H,t), 4.86(2H,t), 7.793(1H,d), 7.95(1H,d), 7.98-1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m), 9.40(1H,s), 15.14(1H,br)
162	-(CH₂)₂Im -CH₂Bim	-(CH ₂) ₂ OMe				F: 365 N1: 2.71(3H,s), 3.26(3H,s), 3.34(2H,t), 3.7 9(2H,t), 4.81(2H,t), 5.00(2H,t), 7.50(1H,s), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m), 9.04(1H,s), 14.76(1H,br), 15.49(1H,br)

表17

Ex	-R ¹	-R ²	Х	Sal	Sy	Dat
12		-Me	CI	-	-	F+: 299
164	-(CH ₂) ₂ O(CH ₂) ₂ - NH ₂	-(CH ₂) ₂ OMe	CI	HCI	6	F: 358
165	-(CH ₂) ₅ NH ₂	-(CH ₂) ₂ OMe	C	HCI	6	F: 356
166	O(CH ₂) ₂ NH ₂	-(CH ₂) ₂ OMe	CI	нсі	6	F: 402
167	-CH(Me)Ph	-(CH ₂) ₂ OMe	ō		6	
168	-CH₂(5-MePyr)	-(CH₂)₂OMe	СІ	-	6	1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m), 8.4-8.5(1 H,m), 8.7-8.9(1H,m)
169	-CH₂Pyr	-CH₂Pyr	СІ	-	6	F: 397 N1: 3.09(3H,br), 6.24(4H,br), 7.7-8. 3(4H,m), 8.5-8.8(4H,m), 9.00(2H, d)
170	-CH₂(Py4)	-CH₂Pyr.	CI	-	6	F: 396 N1: 2.96(3H,s), 6.11(2H,s), 6.20(2 H,s), 7.3-7.5(2H,m), 7.8-8.1(2H,m), 8.0-8.2(2H,m), 8.5-8.8(4H,m), 9. 01(1H,d)
171	NBn	-Me	CI	HCI	6	F: 400
172	NoogEt	-Me	CI	-	6	F: 382
173	MeO	-Me	CI	-	6	F: 339
	-(CH ₂) ₁₇ Me	-(CH ₂) ₂ OMe			6	
	-CH₂Ad	-(CH ₂) ₂ OMe		-		F: 421
176	-CH ₂ CHPh ₂	-(CH ₂) ₂ OMe	С		6	F: 451
177	-(CH ₂) ₂ O(CH ₂) ₂ - OMe	-(CH ₂) ₂ OMe	CI	-	6	F: 373 N1: 291(3H,s), 3.15(3H,s), 3.24(3H,s), 3.3-3.4(2H,m), 3.4-3.6(2H,m), 3.79(2 H,t), 3.87(2H,t), 4.7-5.0(4H,m), 7.9-8. 1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m)
178	-(CH ₂) ₂ O(CH ₂) ₂ - O(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ OMe	CI	-	6	F: 417
179	-(CH ₂) ₂ O(4-BnO- Ph)	-(CH ₂) ₂ OMe	CI	-	6	F: 497

表18

Ex	B ¹	-R ^f	Sal	Sy	Dat
8	РуЗ	2-OH	-	- 1	F: 378
9	РуЗ	6-CI	-	1	F: 396 N1: 2.91(3H,s), 3.25(3H,s), 3.79(2H,t), 4.86(2H,t), 6.05(2 H,s), 7.59(1H,d), 7.87(1H,dd), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H, m), 8.45(1H,d)
180	РуЗ	Н	нсі	6	F: 362 N1: 2.93(3H,s), 3.26(3H,s), 3.80(2H,t), 4.88(2H,t), 6.16(2 H,s), 7.8-8.3(6H,m), 8.7-8.9(2H,m)
181	Py2	Н	нсі	6	F: 362 N1: 298(3H,s), 3.28(3H,s), 3.84(2H,t), 4.93(2H,t), 6.17(2 H,s), 7.3-7.6(1H,m), 7.71(1H,d), 7.8-8.4(5H,m), 8.52(1H, d)
182	Py4	н	нсі	6	F: 362 N1: 2.92(3H,s), 3.28(3H,s), 3.83(2H,t), 4.92(2H,t), 6.35(2 H,s), 7.9-8.3(6H,m), 8.98(2H,d)
183	РуЗ	1-oxide	HCI	6	F: 378
184	РуЗ	2-Cl	нсі	6	F: 396 N1: 2.92(3H,s), 3.28(3H,s), 3.84(2H,t), 4.93(2H,t), 6.03(2 H,s), 7.3-7.6(2H,m), 7.9-8.0(2H,m), 8.0-8.3(2H,m), 8.42(1 H,dd)
185	Py4	2-OH	-	8	F: 378 N1: 2.84(GH,s), 3.26(3H,s), 3.81(2H,t), 4.88(2H,t), 5.84(2 H,s), 5.96(1H,s), 6.22(1H,dd), 7.44(1H,d), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m)
186	РуЗ	6-OMe	нсі	6	F: 392 N1: 2.92(3H,s), 3.24(3H,s), 3.7-4.0(5H,m), 4.6-5.5(2H,m), 5.97(2H,s), 6.87(1H,d), 7.75(1H,d), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.4(3H,m)
187	РуЗ	2-NMe ₂	HCI	6	F: 405
188	РуЗ	6-NMe ₂	HCI	6	F: 405
			HCI	6	F: 376
					F: 376
191	Ру3	6-CF ₃	HCI	6	F: 430
	Ĺ				F: 396 N1: 2.87(3H,s), 3.27(3H,s), 3.81(2H,t), 4.90(2H,t), 6.09(2 H,s), 7.3-7.5(3H,m), 7.8-8.4(4H,m), 8.45(1H,d)
193	Py4	2-NMe ₂	HCI	6	F: 405

表19

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ &$$

Ex	-R ^j	Sal	Sy	Dat ·
194	н	-	6	F: 361 N1:2.85(3H,s), 3.24(3H,s), 3.80(2H,t), 4.88(2H,t), 6.05(3H,s), 7.2-7.5(5H,m), 7.9-8.3(4H,m)
195	2-Cl	-	6	F: 395
196	3-Cl	- 1	6	F: 395
197	4-Cl	1	6	F: 395 N1: 2.85(3H,s), 3.24(3H,s), 3.79(2H,t), 4.86(2H,t), 6.02(2H,s), 7.34(2H,d), 7.48(2H,d), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m)
198	3,4-CI	-	6	F+: 431
199	2-OMe	-	6	F: 391
200	3-OMe	-	6	F: 391
201	4-OMe	-	6	F: 391
202	4-Ph	-	6	F: 437
203	3-CN	-	6	F: 386
204	4-CN	-	6	F: 386
205	4-SO ₂ NH ₂	-	6	F: 440
206	4-CF ₃	-	6	F: 429
	4-F	-	6	F: 379 N1: 2.87(3H,s), 3.24(3H,s), 3.79(2H,t), 4.87(2H,t), 6.03(2H,s), 7.1-7.6(4H,m), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m)
208	4-Br		6	F: 439, 441
209	3-CH ₂ NH ₂	HCI	6	F: 390
210	4-CH ₂ NH ₂	HCI	6	F: 390
211	3-NO ₂	-	6	F: 406
212	4-NO ₂	-	6	F: 406 N1: 2.87(3H,s), 3.26(3H,s), 3.81(2H,t), 4.89(2H,t), 6.18(2H,s), 7.61(2H,d), 7.9-8.4(6H,m)

表20

Ex	Α	-R ²	-R ³	Sal	Sy	Dat
213		-Ме	-CH₂OMe	-	6	F: 315
214		-Me	-CH₂NMe₂	HCI	6	F: 328
215		-(CH	2)4-	-	6	F: 311
216	NO ₂	-(CH₂)₂OMe	-Me	-	6	F: 374 N1: 2.90(3H,s), 3.72(2H,t), 3.77(2H,t), 4.81(2H,t), 4. 87(2H,t), 8.1-8.5(3H,m)
217		-(CH ₂) ₂ OMe	-Me	HCI	6	F: 330
218	MeO ₂ C—ST	-(CH ₂) ₂ OMe	-Me	-	6	F: 393

表21

Co	R ¹	R ²	R ³	Co	R ¹	R ²	R ³
1	-CH₂CH=CH CH₂OMe	-(CH ₂) ₂ N(Bn) ₂	Ме	18	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH₂)₂N(Me) COPh	Me
2	-(CH ₂) ₂ OMe	-CH(Ph)CO ₂ Et	Ме	19	Me	-(CH ₂) ₂ NO ₂	Me
3	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ SO ₂ NH ₂	Ме	20	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ CN	Me
4	Me	-(CH ₂) ₂ SCH ₂ Ph	Me	21	-(CH ₂) ₂ OMe	-CH₂COPh	Me
5	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ CO ₂ H	Ме	22	-(CH ₂) ₂ OMe	-CH ₂ CONH ₂	Me
6	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ CO(Pyr)	Me	23	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ OAc	Me
7	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ CONH ₂	Me	24	Me	-(CH ₂) ₂ Ac	Me
8	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ N[(CH ₂) ₂ NMe ₂] ₂	Ме	25	-(CH ₂) ₂ NH (CH ₂) ₂ NH ₂	-(CH ₂) ₂ N(Me)Bn	Me
9	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ O(CH ₂) ₂ NH(CH ₂) ₂ NMe ₂	Ме	26	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH₂)₂ NHSO₂Me	Me
10	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ O(Py4)	Ме	27	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ CONHOMe	Me
11	-CH₂C≡C CH₂OMe	-(CH ₂) ₂ NHCONH ₂	Me	28	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ OCO CH ₂ CO ₂ Et	Me
12	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ CO ₂ Me	Me	29	Me	-(CH ₂) ₂ SOMe	Me
13	-(CH ₂) ₂ OMe	Me	CF₃	30	-(CH ₂) ₂ OMe	Me	c-Pr
14	-CH ₂ (Pyr)	-(CH ₂) ₂ OMe	Н	31	Me	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ OMe
15	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ O (CH ₂) ₂ NMe ₂	Ме	32	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₃ O (CH ₂) ₂ NMe ₂	Me
16	-(CH ₂) ₂ O (c-Pr)	-(CH ₂) ₂ OMe	Me	33	-(CH ₂) ₂ O- (CH ₂) ₂ (Morp)	-(CH₂)₂OMe	Me
17	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ OCH ₂	2-	34	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ N(Me)CH₂-

表22

Со	R ¹	R ³	R ⁴	Со	R ¹	R ³ _	R⁴
35	-CH ₂ (Py4)	Ме	7-CF ₃	37	-CH ₂ (Pyr)	Н	6-NMe ₂
36	-CH ₂ (Py3)	Me	5-CH ₂ NH ₂	38	-(CH ₂) ₂ OMe	Me	5-NO ₂

表23

Co	R ²	R ³	R⁴	Со	R ²	R^3	R⁴
39	-CH ₂ (Pyr)	Ме	5-F	57	-CH ₂ (Py4)	i-Pr	5-OMe
40	-CH ₂ (Py4)	Ме	6-F	58	-CH ₂ (Py3)	Me	6-OMe
41	-(CH ₂) ₂ OMe	Ме	7-F	59	-CH ₂ (Pyr)	Ме	7-OMe
42	-CH ₂ (Py3)	Н	8-F	60	-(CH ₂) ₂ OMe	Ме	8-OMe
43	-CH ₂ (Pyr)	Ме	8-CN	61	-CH ₂ (Py4)	Me	5-CN
44	-CH ₂ (Py3)	Ме	5-CF₃	62	-CH ₂ (Py3)	Et	6-CN
45	-(CH ₂) ₂ OMe	Et	6-CF₃	63	-(CH ₂) ₂ OMe	Ме	7-CN
46	-(CH ₂) ₂ OMe	Ме	5,8-OH	64	-CH ₂ (Pyr)	Ме	
47	-CH ₂ (Py4)	Ме	8-CH ₂ NH ₂	65	-(CH ₂) ₂ OMe	Me	
48	-CH ₂ (Py4)	Ме	7-Me	66	-(CH ₂) ₂ OMe	Н	6-CH ₂ NH ₂
49	-CH ₂ (Py3)	Ме	8-Me	67	-CH ₂ (Pyr)	Ме	7-CH ₂ NH ₂
50	-(CH ₂) ₂ OMe	Ме	7-NMe ₂	68	-CH ₂ (Py4)	Me	6-Me,7-F
51	-CH ₂ (Py4)	Ме	8-NMe ₂	69	-CH ₂ (Py3)	Me	5-NMe ₂
52	-CH ₂ (Pyr)	Ме	6,7-diMe	70	-(CH ₂) ₂ OMe	Me	5,8-OMe
53	-CH ₂ (Py4)	Н	6-NO ₂	71	-(CH ₂) ₂ OMe	Ме	5-CH ₂ N(Me)COPh
54	-(CH ₂) ₂ OMe	Ме	5-Me	72	-CH ₂ (Py3)	Ме	7-NO ₂
55	-CH ₂ (Pyr)	i-Pr	6-Me	73	-CH ₂ (Pyr)	Me	8-NO ₂
56	-(CH ₂) ₂ OMe	Ме	5-CH ₂ NMe ₂	74	-(CH ₂) ₂ OMe	Ме	5-CH ₂ (Morp)

表24

Co	R ¹	R ²	X	Co	R ¹	R ²	X
75	-CH ₂ (Pyr)	-(CH ₂) ₂ OMe	Br	81	-CH ₂ (Pyr)	-(CH ₂) ₂ CO ₂	-
76	-CH ₂ (Py3)	-(CH ₂) ₂ OMe	Br	82	-CH ₂ (Py4)	-(CH ₂) ₂ CO ₂	[-]
77	-CH ₂ (Py4)	-(CH ₂) ₂ OMe	AcO	83	-CH ₂ (Py3)	-CH ₂ CO ₂	-
78	-CH ₂ (Pyr)	-(CH ₂) ₂ OMe	AcO	84	-(CH ₂) ₂ OMe	-CH ₂ CO ₂	-
79	-CH ₂ (Py3)	-(CH ₂) ₂ OMe	PhSO ₃	85	-CH ₂ (Py4)	-(CH ₂) ₂ OMe	I
80	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ OMe	PhSO₃	86	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ OMe	T

Co	R ¹ R ²		Co	R ¹	R ²
87	-(CH ₂) ₂ OMe	-CH ₂ CO-CD ₂ Et	104	-CH ₂ CO-CONMe ₂	-(CH ₂) ₂ OMe
88	-(CH ₃) ₂ —N—Me	-(CH ₂) ₂ OMe	105	-CH ₂ ——SMe	-(CH ₂) ₂ OMe
89	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ ——N——CN	106	-(CH ₂) ₂ OMe	-CH ₂ —N—CI
90	-(CH₂)₂OMe	-CH ₂ —N	107	Me	-(CH ₂) ₂ ————NMe ₂
91	-(CH₂)₂OMe	-(CH ₂) ₂ N -NMe ₂	108	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ OO
92	-(CH ₂) ₂ OMe	-CH ₂ —CN	109	-(CH ₂) ₂ OMe	-cH²—CNJ
93	-(CH ₂) ₂ OMe	-CH ₂ —OMe	110	-(CH ₂) ₂ OMe	-CH ₂ —
94	-CH ₂ N _S -Me	-(CH₂)₂OMe	111	-CH ₂ —N—Ac	Me
95	-(CH ₂) ₂ OMe	-CH ₂ \(\bigcup_N \)	112	-(CH ₂) ₂ OMe	-CH ₂ —COAc
96	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ ——N——Me	113	-(CH ₂) ₂ OMe	-CH ₂ ——NHAc
97	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ ——NMe ₂	114	-(CH ₂) ₂ OMe	-CH ₂ —\(\sigma_N=\)
98	Me	-(CH ₂) ₂ -NNMe	115	-(CH ₂) ₂ OMe	-CH ₂ ——N_N
99	-(CH ₂) ₂ OMe	-CH ₂	116	-CH ₂ S _N	-(CH ₂) ₂ OMe
100	-CH ₂ N _{Me}	-(CH ₂) ₂ OMe	117	Me	-CH ₂ N _N N
101	-(CH ₂) ₂ OMe	-CH ₂ —————CI	118	-(CH ₂) ₂ OMe	-CH ₂ —N—)—CI
102	-(CH ₂) ₂ OMe	-CH ₂ —	119	-CH ₂	-(CH₂)₂OMe
103	Me	-CH ₂ S _N	120	-CH ₂ —SN	-(CH₂)₂OMe

表26

Со	R ¹	R ²	Со	R ¹	R ²
121	-CH ₂ N-O	-(CH ₂) ₂ OMe		-(CH ₂) ₂ OMe	-CH ₂ —N—N
122	-(CH ₂) ₂ OMe	-CH ₂ O _N	127	-(CH ₂) ₂ OMe	-CH ₂ N. NMe
123	-(CH₂)₂OMe	-(CH_)O(CH_)2N	128	-(CH₂)₂OMe	-(CH ₂)OCH ₂
124	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂)OCH ₂	129	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂)OCH ₂
125	-(CH₂)₂OMe	-CH ₂ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	130	-0H2-CV	-(CH ₂) ₂ OMe

表27

Co	R ¹	R ²	Α.	Co	R ¹	R ²	Α
131	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ OMe		138	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ OMe	
132	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ OMe	Z _s	139	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ OMe	$\langle \rangle$
133	-CH ₂ (Py3)	-(CH ₂) ₂ OMe		140	-(CH ₂) ₂ OMe	-CH ₂ (Pyr)	
134	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ OMe	江	141	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ OMe	$\sum_{N=2}^{N-2}$
135	-CH ₂ (Py3)	-(CH ₂) ₂ OMe	$\binom{N}{N}$	142	-CH ₂ (Py4)	-(CH ₂) ₂ OMe	
136	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ OMe		143	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH₂)₂OMe	o Li
137	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ OMe	Ü	144	-(CH ₂) ₂ OMe	-CH ₂ (Py4)	

請求の範囲

1. 下記一般式 (I) で示される縮合イミダゾリウム誘導体。

$$\begin{array}{c|c} O & R^1 \\ \hline A & & \\ \hline & N \\ \hline & N \\ O & R^2 \end{array} X^- \qquad (I)$$

(式中の記号は以下の意味を示す。

 R^1 及び R^2 :同一又は異なって、- (B群から選択される1以上の置換基を有する低級アルキル)、- (B群から選択される1以上の置換基を有する低級アルケニル)、- (B群から選択される1以上の置換基を有する低級アルキニル)、- RinD、- 低級アルキル、- 低級アルケニル又は- 低級アルキール、但し、 R^1 及び R^2 の少なくとも一方が、- (B群から選択される1以上の置換基を有する低級アルキル)、- (B群から選択される1以上の置換基を有する低級アルケニル)、- (B群から選択される1以上の置換基を有する低級アルケニル)、- (B群から選択される1以上の置換基を有する必りロアルキル)又は- (1以上の置換基を有していてもよい5乃至7員動和複素環)、

B群: -OR a、-SR a、-プロドラッグ化されたOH、-O-低級アルキレン-OR a、-O-低級アルキレン-O 低級アルキレン-OR a、-O-低級アルキレン-OR aR b、-O-低級アルキレン-NR aR b、-O-低級アルキレン-NR aR b、-O-低級アルキレン-NR aR b、-O-低級アルキレン-NR aR b、-SOR a、-SO2R a、-SO2R a R b、-NR a-SO2R b、-CO2H、-NR aR b、-NR c-低級アルキレン-NR aR b、-N (-低級アルキレン-NR aR b) 2、-R i nD、-NO2、-CN、-ハロゲン、-CO2R a、-COOT、-CONR aR b、-CONR cO-R b、-NR a-COR b、-NR a-CO-NR bR c、-OCOR a 及び-CO-R a

R *、R * 及びR •: 同一又は異なって、一H、一低級アルキル、一低級アルキレン - R i n D、又は- R i n D、

RinD:-(1以上の置換基を有していてもよい5乃至7員飽和複素環)、-(1 以上の置換基を有していてもよいシクロアルキル)、-(1以上の置換基を有してい

てもよいシクロアルケニル)、- (1以上の置換基を有していてもよいアリール)又は- (1以上の置換基を有していてもよいヘテロアリール)、

 R^3 : -H又は(1以上の置換基を有していてもよい低級アルキル)、又は、 R^2 と R^3 が一体となって、O、Sまたは NR^4 (R^4 : -H又は一低級アルキル)で中断されていてもよい、炭素数 2 乃至 5 の低級アルキレンを形成してもよく、

A環:1以上の置換基を有していてもよいアリール環又は1以上の置換基を有していてもよいヘテロアリール環、及び

X⁻:カウンターアニオン、但し、B群の置換基-COO⁻とイミダゾリウムカチオンが分子内塩を形成するときは、X⁻は存在しない。

但し、R¹及びR²が以下の組合せである化合物を除く。

- (1) 一方が一低級アルキレンー(1以上の置換基を有していてもよいアリール)であり、他方が、一〇日。、一(CH。)。〇日。又は一フェニル、
- (2) 一方が一低級アルキレン-CO-(1以上の置換基を有していてもよいアリール)であり、他方が、-(CH。)。CH(CH。)。又は-(CH。)。CH。、又は、
- (3) R^1 及び R^2 が共に、-ペンジル、- (CH_2) ${}_2OC_2H_5$ 又は- (CH_2) ${}_2O-COCH_3$ 。)

される1以上の置換基を有していてもよい低級アルキル)、又は、R²とR³が一体となって、O、SまたはNR⁴で中断されていてもよい、炭素数2万至5の低級アルキレンを形成してもよく;A環が、C群から選択される1以上の置換基を有していてもよいアリール環又はC群から選択される1以上の置換基を有していてもよいヘテロアリール環である請求の範囲1記載の縮合イミダゾリウム誘導体。

- 3. R¹及びR²の少なくとも一方が、B群から選択される1以上の置換基を有する 低級アルキル; R³がメチル基; A環が、C群から選択される1以上の置換基を有して いてもよいベンゼン環、又はC群から選択される1以上の置換基を有していてもよい、 チオフェン、フラン、ピロール、イミダゾール、オキサゾール、チアゾール、ピリジ ン、ピラジン、ピリダジン及びピリミジン環から選択されるヘテロアリール環である 請求の範囲2配載の総合イミダゾリウム誘導体。
- 4. R¹及びR²の少なくとも一方が、一〇R^a、一NR^aR^b、一NR^aーCOR^b、一〇一低級アルキレン一〇R^a、一〇一低級アルキレン一〇R^a、一〇一低級アルキレン一〇R^a、一〇NR^aR^b、一〇N、一(C群から選択される1以上の置換基を有していてもよいシクロアルキル)、一(C群から選択される1以上の置換基を有していてもよい5乃至7員飽和複素環)、一(C群から選択される1以上の置換基を有していてもよいアリール)及び一(C群から選択される1以上の置換基を有していてもよいヘテロアリール)からなる群から選択される1以上の置換基を有する低級アルキルである請求の範囲2若しくは3記載の縮合イミダゾリウム誘導体。
- 5. R¹及びR²の少なくとも一方が、一(C群から選択される1以上の置換基を有していてもよい、ピリジル、ピラジニル及びピリミジニル基から選択されるヘテロアリール)、一〇一低級アルキレン一〇一低級アルキル及び一〇一低級アルキルからな る群から選択される1つの置換基を有する低級アルキルであり、A 環が一NO₂で置換されていてもよいペンゼン環である請求の範囲 2 若しくは 3 記載の縮合イミダゾリウム誘導体。
- 6. 1-[(6-クロロ-3-ビリジル)メチル]-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4,9-ジオキソ-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、1,2-ジメチル-4,9-ジオキソ-3-((2-テトラヒドロフラニル)メチル]-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、1,3-ビス(2-メトキシエチル)-2-メチル-4,9-ジオキソ-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4,9-ジオキソ-1-(2-ビラ

ジニルメチル)-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、1-[3-(1H-4-イミ ダゾリル)プロピル]-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4,9-ジオキソ-4,9-ジヒドロ-1H-ナ フト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-1-[(5-メチル-2-ピラ ジニル)メチルI-4,9-ジオキソ-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、 2-メチル-4,9-ジオキソ-1,3-ビス(2-ピラジニルメチル)-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d] イミダゾール-3-イウム、1-[2-(2-メトキシエトキシ)エチル]-3-(2-メトキシエチル)-2-メ チル-4.9-ジオキソ-4.9-ジヒドロ-1H-ナフト[2.3-d]イミダゾール-3-イウム、1-{2-[2-(2-メトキシエトキシ)エトキシ1エチル}-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4.9-ジオキソ-4.9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、1-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4.9-ジオキソ-3-(3-ピリジルメチル)-4.9-ジヒドロ-1H-ナフト[2.3-d]イミダゾール-3-イ ウム、3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4.9-ジオキソ-1-(2-ピリジルメチル)-4.9-ジヒドロ -1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4,9-ジオキ ソ-1-(4-ピリジルメチル)-4.9-ジヒドロ-1H-ナフト[2.3-d]イミダゾール-3-イウム、1-[(2-クロロ-3-ピリジル)メチル1-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4.9-ジオキソ-4.9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、1-[(2-ヒドロキシ-4-ピリジル)メチル1-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4.9-ジオキソ-4.9-ジヒドロ-1H-ナフト[2.3-d]イミダゾール-3-イウム、3-(2-メトキシエチル)-1-[(6-メトキシ-3-ピリジル)メチル]-2-メチル-4.9-ジオ キソ-4.9-ジヒドロ-1H-ナフト[2.3-d]イミダゾール-3-イウム、1-[(2-クロロ-4-ピリジル) メチル]-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4,9-ジオキソ-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d] イミダゾール-3-イウム、1-(4-クロロベンジル)-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4.9-ジオ キソ-4.9-ジヒドロ-1H-ナフト[2.3-d]イミダゾール-3-イウム、1-(4-フルオロベンジル)-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4.9-ジオキソ-4.9-ジヒドロ-1H-ナフト[2.3-d]イミダゾ ール-3-イウム、1,3-ビス(2-メトキシエチル)-2-メチル-5-ニトロ-4,9-ジオキソ-4,9-ジヒ ドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム若しくはこれらの互変異性体と、ハロゲ ンイオンとの塩から選択される請求の範囲1記載の縮合イミダゾリウム誘導体。

- 7. 請求の範囲1記載の縮合イミダゾリウム誘導体と製薬学的に許容される担体を 含んでなる医薬組成物。
 - 8. 抗癌剤である請求の範囲7記載の医薬組成物。

(式中の記号は以下の意味を示す。

R¹及びR²:同一又は異なって、一(B群から選択される1以上の置換基を有する低級アルキル)、一(B群から選択される1以上の置換基を有する低級アルケニル)、一(B群から選択される1以上の置換基を有する低級アルキニル)、一RinD、一低級アルキル、一低級アルケニル又は一低級アルキニル、但し、R¹及びR²の少なくとも一方が、一(B群から選択される1以上の置換基を有する低級アルキル)、一(B群から選択される1以上の置換基を有する低級アルケニル)、一(B群から選択される1以上の置換基を有する低級アルケニル)、一(B群から選択される1以上の置換基を有するがアルケニル)、一(1以上の置換基を有するシクロアルキル)又は一(1以上の置換基を有していてもよい5乃至7員飽和複素環)、

R^a、R^b及びR^c:同一又は異なって、-H、-低級アルキル、-低級アルキレン -RinD、又は-RinD、

RinD: - (1以上の置換基を有していてもよい5万至7員飽和複素環)、- (1 以上の置換基を有していてもよいシクロアルキル)、- (1以上の置換基を有していてもよいシクロアルケニル)、- (1以上の置換基を有していてもよいアリール)又は- (1以上の置換基を有していてもよいヘテロアリール)、

 $\mathbb{R}^3:-H$ 又は(1以上の置換基を有していてもよい低級アルキル)、又は、 \mathbb{R}^2 と

 R^3 が一体となって、O、Sまたは NR^4 (R^4 : -H又は一低級アルキル)で中断されていてもよい、炭素数2乃至5の低級アルキレンを形成してもよく、及び

A環:1以上の置換基を有していてもよいアリール環又は1以上の置換基を有していてもよいヘテロアリール環。

但し、下表の化合物は除く。

表1

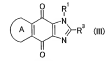
Comp	X	R	-R1	-R ²	-R ³
E-1	CH	Н	-Me	-CH ₂ -(3,4-Cl-Ph)	-Me
E-2	CH	Η	-CH(Me) ₂	-CH ₂ -(3,4-Cl-Ph)	-Me
E-3	CH	Н	-CH ₂ -Ph	-(4-MeO-Ph)	-Me
E-4	CH	Η	-CH ₂ -Ph	-(3-Br-Ph)	-Me
E-5	CH	Η	-CH ₂ -Ph	-CH ₂ -(4-F-Ph)	-Me
E-6	CH	Η	-(CH ₂) ₂ -Ph	-CH ₂ -(4-F-Ph)	-Me
E-7	CH	Η	-(CH ₂) ₂ -OH	-Me	-Me
E-8	CH	Η	-(CH ₂) ₂ -OH	-CH ₂ -Ph	-Me
E-9	CH	Η	-(CH ₂) ₂ -OH	-(4-MeO-Ph)	-Me
E-10	CH	Н	-(CH ₂) ₂ -OH	-(4-MeCO-Ph)	-Me
E-11	CH	H	-(CH ₂) ₂ -OH	-(3-Br-Ph)	-Me
E-12	CH	H	-(CH ₂) ₂ -Cl	-CH ₂ CO ₂ Et	-Me
E-13	CH	H	-CH(Me)-CO ₂ H	-Me	-Me
E-14	CH	Н	-CH(Me)-CONHMe	-Me	-Me
E-15	CH	Н	-CH(Me)-CONHMe	-CH(Me) ₂	-Me
E-16	CH	Н	-CH(Me)-CONHMe	$\neg \triangleleft$	-Me
E-17	CH	Н	-CH(Me)-CONHMe	-Me	-(CH ₂) ₂ Me
E-18	CH	H	-CH(Me)-CONHMe	-Me	-CH(Me) ₂
E-19	CH	Н	-CH(Me)-CONHOMe	-Me	-Me
E-20	N	Н	-CH(Me)-CONHMe	-Me	-Me
E-21	N	Me	-CH(Me)-CONHMe	-Me	-Me
E-22	CH	Н	Me -Me	-Me	-Me
			MH Me Me		

(表中、Comp は化合物番号を、Me はメチル基を、Et はエチル基を、Ph はフェニル基を、また、置換フェニル基の場合はPh の前に置換位置とともに置換基を示し、例

えば、3,4-Cl-Ph は3, 4-ジクロロフェニルを示す。))

10. 請求の範囲9記載の2-アシルアミノ-3-アミノ-1, 4-キノン誘導体 又はその塩と製薬学的に許容される担体を含んでなる医薬組成物。

- 11. 抗癌剤である請求の範囲10記載の医薬組成物。
- 12. 下記一般式 (III) で示される縮合イミダゾール誘導体又はその塩。



(式中の記号は以下の意味を示す。

 R^a 、 R^b 及び R^a : 同一又は異なって、-H、-低級アルキル、-低級アルキレン-RinD、又は-RinD、

RinD: -(1以上の置換基を有していてもよい5乃至7員飽和複素環)、<math>-(1以上の置換基を有していてもよいシクロアルキル)、-(1以上の置換基を有してい

てもよいシクロアルケニル)、- (1以上の置換基を有していてもよいアリール)又は- (1以上の置換基を有していてもよいヘテロアリール)、

 $R^3: -H又は(1以上の置換基を有していてもよい低級アルキル)、及び$

A環: 1以上の置換基を有していてもよいアリール環又は1以上の置換基を有していてもよいヘテロアリール環。)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/01036

Int . 0 C07D4 C07D4 C07D2 According to	Int. Cul ⁷ COTD235/02, COTD401/06, COTD403/06, COTD401/14, COTD401/12, COTD401/06, COTD401/06, COTD401/06, COTD401/04, COTD405/04, COTD401/04, COTD40							
	SEARCHED							
Int.0 C07D4	finimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IRI: C1 ² C07D235/02, C07D401/06, C07D403/06, C07D401/14, C07D401/12, C07D417/06, C07D418/06, C07D405/06, C07D417/06, C07D418/06,							
	Occumentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched							
	ata base consulted during the international search (nam. IUS (STN) , CAOLD (STN) , REGISTRY (STN.		icii terms used)					
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT							
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.					
х	KhimFarm.Zh.,32(6),10-11(1998	3)	1-8					
A	GB, 1314881, A (Shell Internati Maatschappij N.V.),		9					
	26 April, 1973 (26.04.73) (Fa	mily: none)	l					
A	J.Med.Chem., 32(7), 1467-71(1989)		10,11					
A	J.Med.Chem.,39(7),1447~51(1996)	,	12					
			,					
		·						
0.0	7							
	. 10		l					
			l					
			l					
Furthe	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.						
"A" docume	categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the inte priority date and not in conflict with the	ne application but cited to					
"E" carlier	red to be of particular relevance document but published on or after the international filing	understand the principle or theory und "X" document of particular relevance; the	erlying the invention claimed invention cannot be					
"L" docum	date considered novel or cannot be considered to involve an inventive. To document which may throw doubts on priority claim(s) or which is step when the document is taken alone							
special	cited to establish the publication date of another citation or other "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be special reason (as specified) O" document referrine to an oral disclosure, use, exhibition or other							
"P" docum	means combination being obvious to a person skilled in the art							
Date of the	actual completion of the international search flay, 2001 (07.05.01)	Date of mailing of the international scar 22 May, 2001 (22.05.						
	nailing address of the ISA/	Authorized officer						
Faceimile N		Telephone No						

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/01036

Continuation of A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (IPC)

C07C323/25, C07C233/41, C07C255/58, C07C237/04, C07C235/14, A61K31/416, A61K31/449, A61K31/497, A61K31/454, A61K31/501, A61K31/51, A61K31/427, A61K31/506, A61K31/445, A61K31/424, A61K31/429, A61K31/488, A61K31/4985, A61K31/519, A61K31/505, A61K31/467, A61K31/4709, A61K31/468, A61K31/47, A61K31/5375, A61K31/4453, A61K31/36, A61B35/00

Continuation of B. FIELD SEARCHED (IPC)

CO7D211/58, CO7D215/12, CO7D295/12, CO7D317/58, CO7C311/39, CO7C317/38
CO7C323/25, CO7C233/41, CO7C255/58, CO7C237/04, CO7C235/14, A61K31/416, A61K31/4439
, A61K31/497, A61K31/454, A61K31/501, A61K31/551, A61K31/427, A61K31/56, A61K31/424
5, A61K31/424, A61K31/429, A61K31/4188, A61K31/4985, A61K31/519, A61K31/5025, A61K31/437, A61K31/4709, A61K31/4468, A61K31/47, A61K31/5375, A61K31/4453, A61K31/36, A61P3 35/00

国際調査報告

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl^{*} O7TD25/02, CC7T0401/06, CC7T0403/06, CC7T0401/14, CC7T0401/12, CC7T0417/06, CC7T0413/06, CC7T0405/06, CC7T0407/4, CC7T0495/04, CC7T0495

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1* (2079235/02, C079401/06, C079408/06, C070401/14, C070401/12, C070401/76, C070413/06, C070403/06, C070403/06, C070413/06, C070403/06, C07040

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) CAPLUS (STN)、CAOLD (STN)、REGISTRY (STN)

C. 関連すると認められる文献							
引用文献の カテゴリー*							
X	X KhimFarm. Zh., 32(6), 10-11(1998)						
A	A GB, 1314881, A (Shell Internationale Research Maatschappij N.V.) 26. 4月. 1973(26. 04. 73) (ファミリーなし)						
A	A J. Med. Chem., 32(7), 1467-71(1989)						
A	A J. Med. Chem., 39 (7), 1447-51 (1996)						
C欄の続	! ************************************	□ パテントファミリーに関する別	川紙を参照。				
もの 「E」国際出 以後に: 「L」優先権 日若し 文献(: 「O」口頭に	のカテゴリー 値のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 面目前の出願または特許であるが、国際出順日 公表されたもの 主張に築を想起する文献又は他の文献の発行 に他の特別な中古を確立するために引用する 理由を付け) よる開示、使用、展示等に言及する文献 偃目前で、かつ優先権の主張の基礎となる出頭	の日の後に公表された文献 「T」国際出版日24億先日後に公表 出版と矛盾するものではなく、 の理解のためた5用するもの 気 特に関連のある文章にあって、 の新規性又は進歩性がないと考 「Y」特に関連のある文章にあって、 上の文敵との、当業者にとって、 上の文敵との、当業者にとって、 上のマ本世がないと考えられ 「&」同一パテントファミリー文敵	発明の原理又は理論 当該文献のみで発明 えられるもの 当該文献と他の1以 自明である組合せに				
国際調査を完	国際調査報告の発送日 22.0	5.01					
日本	の名称及びあて先 国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915 都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官 (権限のある職員) 富永 保 電話番号 03-3581-1101	内線 3490				

国際調査報告

第2ページA. の続き

C07C323/25, C07C233/41, C07C255/58, C07C237/04, C07C235/14, A61K31/416, A61K31/4439, A61K3 1/497, A61K31/454, A61K31/501, A61K31/501, A61K31/427, A61K31/506, A61K31/4245, A61K31/424, A61K31/429, A61K31/426, A61K31/4189, A61K31/4189, A61K31/4189, A61K31/4189, A61K31/4189, A61K31/4189, A61K31/4709, A61K31/4468, A61K31/47, A61K31/575, A61K31/4453, A61K31/36, A61P35/00

第2ページB. の続き

C07C323/25, C07C233/41, C07C255/58, C07C237/04, C07C235/14, A61K31/416, A61K31/4439, A61K3 1/497, A61K31/464, A61K31/461, A61K31/561, A61K31/427, A61K31/506, A61K31/4245, A61K31/424, A61K31/429, A61K31/4245, A61K31/4245, A61K31/4245, A61K31/4269, A61K31/47, A61K31/479, A61K31/4468, A61K31/47, A61K31/575, A61K31/4453, A61K31/436, A61F35/00